PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43) Date of publication of application: 13.02.2001

(51)Int.CI.

C12N 15/09 A01H 5/00 C12P 17/18 C12P 23/00 C12R (C12N 1:91

(21)Application number: 2000-151718

(71)Applicant: MITSUI CHEMICALS INC

(22)Date of filing:

23.05.2000

(72)Inventor: MIZUNO MISAKO

ASHIHARA HIROSHI MIZUNO KOICHI **FUJIMURA TATSUTO**

(30)Priority

Priority number: 11146358

Priority date : 26.05.1999

Priority country: JP

(54) GENE ENCODING CAFFEINE SYNTHESIS-RELATED ENZYME AND USE THEREOF (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the new subject gene comprising a nucleotide sequence encoding Nmethyltransferase having a specific amino acid sequence, relating to caffeine synthesis and giving a useful enzyme as an enzyme for industrial, food and medical uses.

SOLUTION: A new DNA molecule is disclosed, that has either a nucleotide sequence encoding Nmethyltransferase being a polypeptide having an amino acid sequence of the formula and an enzyme activity as 7-methylxanthine N3- methyltransferase, theobromine N1-methyltransferase and paraxanthine N3methyltransferase or a variant nucleotide sequence obtained by substitution, deletion or insertion of the nucleotide within the range in which a polypeptide encoded by the nucleotide sequence can maintain the enzyme activity to the nucleotide. The DNA is used in efficient production of a caffeine synthesis-related enzyme useful as an enzyme for industrial, food and medical uses. The gene is obtained from a young leaf of tea.

Fig and doe him bly his Copy Cit has her her his bit has bey be-₹8 Bee the Greek that sta ber ber bie fin ber bie ben bie bie \$5 fu, bie the ten for her nog den fier Bie ben bin bie ber can bia

Le the dep des for the are try the the die to but the top the 338 3030 3.83 Lea fla his the two five ter the the fee the con we tall no 240 3.0 Lys 118 Asp Cly 358

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The array number of the following nucleotide sequence:(a) array tables: It has the amino acid sequence of 1. The nucleotide sequence which carries out the code of the N-methyltransferase which has the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and which is a polypeptide, (b) DNA molecule characterized by having either of the variation nucleotide sequences from which the polypeptide this nucleotide sequence (a) carries out [the polypeptide] a code to the aforementioned nucleotide sequence (a) performed the substitution of a nucleotide, a deletion, or insertion, and was obtained within limits which can maintain the aforementioned enzyme activity.

[Claim 2] The DNA molecule according to claim 1 which is what the aforementioned nucleotide sequence (a) and the aforementioned variation nucleotide sequence (b) can hybridize under stringent conditions.

[Claim 3] The DNA molecule according to claim 1 or 2 which the aforementioned nucleotide sequence (a) becomes from the nucleotide sequence of array number:2 of an array table. [Claim 4] The array number of the following nucleotide sequence:(a) array tables: It has the amino acid sequence of 1. The nucleotide sequence which carries out the code of the N-methyltransferase which has the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and which is a polypeptide, (b) RNA molecule characterized by having either of the variation nucleotide sequences from which the polypeptide this nucleotide sequence (a) carries out [the polypeptide] a code to the aforementioned nucleotide sequence (a) performed the substitution of a nucleotide, a deletion, or insertion, and was obtained within limits which can maintain the aforementioned enzyme activity.

[Claim 5] The RNA molecule according to claim 4 which is what the aforementioned nucleotide sequence (a) and the aforementioned variation nucleotide sequence (b) can hybridize under stringent conditions.

[Claim 6] The RNA molecule according to claim 4 or 5 which the aforementioned array (a) becomes from the nucleotide sequence of array number: 3 of an array table.

[Claim 7] The vector for a manifestation characterized by having a DNA molecule according to claim 1 to 3 and the composition for making the aforementioned N-methyltransferase in which the code was carried out by this DNA molecule discover in a plant cell.

[Claim 8] The transformed cell characterized by carrying out the transformation of the host cell by the vector for a manifestation according to claim 7, and being obtained.

[Claim 9] The transformed cell according to claim 8 whose aforementioned host cell is a microbial cell.

[Claim 10] The manufacture method of N-methyltransferase which cultivates a transformed cell according to claim 8 or 9, and has the aforementioned enzyme activity.

[Claim 11] The DNA molecule which is all of the nucleotide sequences which a DNA molecule according to claim 1 to 3 has, or a complementary nucleotide sequence, and is characterized by the ability to check this enzyme activity of this plant cell in part when it is introduced into the

plant cell which has the aforementioned enzyme activity and is discovered.

[Claim 12] The RNA molecule which is all of the nucleotide sequences which an RNA molecule according to claim 4 to 6 has, or a complementary nucleotide sequence, and is characterized by the ability to check this enzyme activity of this plant cell in part when it is introduced into the plant cell which has the aforementioned enzyme activity and is discovered.

[Claim 13] The vector which contains the DNA molecule or RNA molecule of a publication in either [claims 1–6 and] 11–12.

[Claim 14] The vector according to claim 13 which has the function which can be made to discover N-methyltransferase which has the enzyme activity of 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase within one [at least] cell of a microorganism and vegetation, or checks the manifestation of this N-methyltransferase.

[Claim 15] The microorganism by which the transformation was carried out by the vector according to claim 13 or 14.

[Claim 16] The plant cell, plant tissue, or plant body by which the transformation was carried out by the vector according to claim 13 or 14.

[Claim 17] The plant cell according to claim 16 into which the vector according to claim 13 or 14 was introduced by infection, a plant tissue, or a plant body.

[Claim 18] How to manufacture a vegetable secondary metabolite using a plant cell according to claim 16 or 17, a plant tissue, or a plant body.

[Claim 19] How to change composition of a vegetable secondary metabolite using a plant cell according to claim 16 or 17, a plant tissue, or a plant body.

[Claim 20] How to cultivate a plant cell or a plant tissue according to claim 16 or 17, or to grow a plant body, and to manufacture a vegetable secondary metabolite.

[Claim 21] How to cultivate a plant cell or a plant tissue according to claim 16 or 17, or to grow a plant body, and to change composition of a vegetable secondary metabolite.

[Claim 22] The way according to claim 18 to 21 vegetable secondary metabolites are at least one or more compounds chosen from the group which consists of 7-methyl xanthin, a paraxanthine, a theobromine, and caffeine.

[Claim 23] The way according to claim 18 to 21 a transformation plant body is camellia (Camellia) group vegetation, coffee (Coffea) group vegetation, kola (Cola) group vegetation, holly (Ilex) group vegetation, NEEA (Neea) group vegetation, Chinese parasol tree (Firmiana) group vegetation, PORINIA (Paullinia) group vegetation, or a chocolate tree (Theobroma) group plant body.

[Claim 24] N-methyltransferase characterized by to have the variation amino acid sequence which is N-methyltransferase which has the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and was acquired by performing the substitution of the amino acid within the limits which do not spoil the aforementioned enzyme activity at this amino acid sequence to the amino acid sequence of array number:1 of the amino acid sequence of 1 or array number:(b) array table of the (a) array table, insertion, or a deletion

[Claim 25] N-methyltransferase according to claim 25 which is what the nucleotide sequence which carries out the code of the aforementioned amino acid sequence (a), and the nucleotide sequence which carries out the code of the aforementioned variation amino acid sequence (b) can hybridize under stringent conditions.

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[The technical field to which invention belongs] this invention is a caffeine composition system. It is related with the transformed cells by the vector and this vector using N-methyltransferase which has simultaneously three methyltransferase activity, 7-methyl xanthin N3 methyltransferase which is one of the enzymes to constitute, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and which is a polypeptide and its variant, the DNA molecule which has the nucleotide sequence which carries out the code of these either or RNA molecules, and these molecules, and these uses.

[Description of the Prior Art] Caffeine is the purine alkaloid contained in Rubiaceae coffee group vegetation, such as the Theaceae camellia group vegetation, such as tea (Camellia sinensis), and coffee (Coffea arabica), etc., and is used as a drug raw material or a food additive. Now, caffeine is manufactured by the extraction from caffeine production vegetation including the aforementioned vegetable kind, or organic synthesis. moreover, luxury goods, such as tea and coffee, — setting — stimulative [those] — relief — moreover — or in order to reinforce, the reduction or the increase in the content of caffeine and its intermediate field is tried using the classic breeding technique etc.

[0003] It is shown clearly by the 14C-tracer experiment at Phytochemistry, 31, and 2575- (1992) that caffeine is biosynthesized through N-methylation of a three-stage from xanthosine. This reaction path is shown below.

[0004]

[Formula 1]

[0005] The enzyme activity which carries out the catalyst of this methylation, i.e., methyltransferase activity, was first reported by the research which used the crude extract of a tea leaf in 1975 (Biochem.J., 146, 87– (1975)). Although refining of a methyltransferase is tried with coffee (Phytochemistry, 37, 1577– (1994)), a refining scale factor is a low very much. In tea, although there is a report of the partial purification of a methyltransferase (Physiol.Plant., 98, 629– (1996)), enzyme protein is not isolated.

[0006] As mentioned above, about DNA which carries out the code of the amino acid sequence of N-methyltransferase which carries out the catalyst of two steps of the methylation reactions of a caffeine composition system enzyme, i.e., 7-methyl xanthin which is the last reaction of the biosynthesis of caffeine, a theobromine - caffeine, and its amino acid sequence, it was not known at all an old place.

[0007]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] The purpose of this invention is to offer DNA which carries out the code of N-methyltransferase which has simultaneously the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase which is one of the enzymes which constitute a useful caffeine composition system in composition of caffeine, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and this N-methyltransferase useful to the reinforcement and the suppression of caffeine production in a microorganism or vegetation or an RNA molecule, the vector using it, etc.

[0008] For example, it becomes possible by including all or a part of DNA molecules concerning this invention in a microorganism or a plant cell in the form of a sense or an anti sense to attain the following purposes.

- (1) Produce efficiently N-methyltransferase which can be used as industrial use, a food grade, or a medical-application enzyme.
- (2) Change the caffeine biosynthesis metabolism of caffeine production vegetation, a plant tissue, or a plant cell, and produce the compound of a caffeine metabolic system efficiently.

(3) Change the caffeine biosynthesis metabolism of caffeine production vegetation, a plant tissue, or a plant cell, and change the generation ratio of the compound group of a caffeine metabolic system.

[0009]

[Means for Solving the Problem] This invention persons analyzed wholeheartedly the N-terminal-amino-acid array of N-methyltransferase as a polypeptide which has simultaneously three enzyme activity, 7-methyl xanthin N3 methyltransferase by which partial purification was carried out from **** of tea, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, as a result of research. Based on the result, the DNA probe was created and it succeeded in isolating the target DNA molecule by radiographic-PCR method and the 5'RACE method using this probe.

[0010] Next, after including this DNA molecule in a vector, it introduced into Escherichia coli and the polypeptide originating in the DNA molecule concerned was made to discover in large quantities. Generation of the caffeine from the reaction same when the discovered polypeptides are collected and the enzymology-property is investigated as the polypeptide which has three sorts of above-mentioned N-methyltransferase activity separated from **** of tea, i.e., a paraxanthine, was accepted, and it checked having the gene which carries out the code of the N-methyltransferase which has simultaneously the three above-mentioned N-methyltransferase activity which is one of the enzymes with which the DNA molecule concerned constitutes a caffeine composition system.

[0011] If it is the vegetation which performs N-methylation to a xanthosine compound or a xanthins compound by making S-adenosylmethionine (SAM) into a methyl group donor If it is surmised that the polypeptide which has the same enzyme activity as N-methyltransferase or it concerning this invention, and DNA which carries out the code of these further are contained and the method of a publication is used for this invention The same enzyme, the DNA molecule which carries out the code of these further, or an RNA molecule can be substantially obtained with N-methyltransferase or it which starts this invention also from those vegetation.

[0012] This invention persons came to complete this invention based on the above knowledge. That is, each following mode is contained in this invention.

[0013] The array number of the nucleotide sequence:(a) array table of the following [DNA molecule / concerning this invention]: It has the amino acid sequence of 1. The nucleotide sequence which carries out the code of the N-methyltransferase which has the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and which is a polypeptide, And it is characterized by having either of the variation nucleotide sequences from which the polypeptide this nucleotide sequence (a) carries out [the polypeptide] a code to the (b) aforementioned nucleotide sequence (a) performed the substitution of a nucleotide, a deletion, or insertion, and was obtained within limits which can maintain the aforementioned enzyme activity.

[0014] What can be hybridized under a nucleotide sequence (a) and stringent conditions as this variation nucleotide sequence (b) is desirable.

[0015] The array number of the nucleotide sequence:(a) array table of the following [molecule / RNA / concerning this invention]: It has the amino acid sequence of 1. The nucleotide sequence which carries out the code of the N-methyltransferase which has the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and which is a polypeptide, And it is characterized by having either of the variation nucleotide sequences from which the polypeptide this nucleotide sequence (a) carries out [the polypeptide] a code to the (b) aforementioned nucleotide sequence (a) performed the substitution of a nucleotide, a deletion, or insertion, and was obtained within limits which can maintain the aforementioned enzyme activity.

[0016] What can be hybridized under a nucleotide sequence (a) and stringent conditions as this variation nucleotide sequence (b) is desirable.

[0017] The vector for N-methyltransferase manifestation concerning this invention is characterized by having the above-mentioned DNA molecule and the composition for making N-methyltransferase in which the code was carried out by this DNA molecule discover in a plant

cell. A transformed cell can be obtained by carrying out the transformation of the host cell using this vector for a manifestation. Furthermore, this transformed cell can be cultivated and N-methyltransferase which has the aforementioned enzyme activity can be manufactured. [0018] In part, other modes of the DNA molecule concerning this invention are all of the nucleotide sequences which the above-mentioned DNA molecule has, or a complementary nucleotide sequence, and when it is introduced into the plant cell which has the aforementioned enzyme activity and is discovered, they are characterized by the ability to check this enzyme activity of this plant cell.

[0019] Other modes of the RNA molecule concerning this invention are all or the arrays complementary in part of nucleotide sequences which the above-mentioned RNA molecule has, and when it is introduced into the plant cell which has the aforementioned enzyme activity and is discovered, they are characterized by the ability to check this enzyme activity of this plant cell. [0020] One mode of the vector concerning this invention is characterized by including either the above-mentioned DNA molecule and an RNA molecule. This vector can be offered as what has the function which can be made to discover N-methyltransferase which has the enzyme activity of 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase within the cell of a microorganism and/or vegetation, or checks the manifestation of this N-methyltransferase. Using this vector, the transformation of a microorganism, a plant cell, a plant tissue, or the plant body can be carried out, and the obtained transformant is also contained in this invention. A vegetable secondary metabolite can be made to manufacture using the transformant of this plant cell, a plant tissue, or a plant body. Moreover, composition of a vegetable secondary metabolite is changeable using this plant cell, a plant tissue, or a plant body.

[0021] N-methyltransferase concerning this invention is a polypeptide which has the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and is characterized by to have the variation amino acid sequence acquired by performing the substitution of the amino acid within the limits which do not spoil the aforementioned enzyme activity at this amino acid sequence to the amino acid sequence of array number:1 of the amino acid sequence of 1 or the array number:(b) array table of the (a) array table, insertion, or a deletion

[0022] What can be hybridized as this variation amino acid sequence (b) under conditions with stringent DNA which carries out the code of the amino acid sequence (a) and DNA which carries out the code of this variation amino acid sequence (b) is desirable.

[0023] According to this invention, the DNA molecule and RNA molecule which carry out the code of the N-methyltransferase which has simultaneously the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase which is one of the enzymes which constitute a useful caffeine composition system, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase, and which is a polypeptide to the alteration of composition of caffeine and composition of the caffeine produced in a microorganism or vegetation etc. are offered.

[0024]

[Embodiments of the Invention] N-methyltransferase concerning this invention is a polypeptide which has simultaneously the enzyme activity as 7-methyl xanthin N3 methyltransferase, theobromine N1 methyltransferase, and paraxanthine N3 methyltransferase.

[0025] What has the amino acid sequence shown in array number: 1 as this N-methyltransferase, an array number: It is the range which does not spoil N-methyltransferase activity considered as a request to the amino acid sequence of 1, and what has the variation amino acid sequence acquired by performing the substitution of amino acid, insertion, or a deletion can be mentioned. Namely, the array number which has the above-mentioned N-methyltransferase activity considered as a request: Name N-methyltransferase the polypeptide which has the amino acid sequence and its variation array of 1 generically.

[0026] What itself has a function equivalent to N-methyltransferase of tea **** substantially, and has the high homology as a polypeptide which has the above-mentioned variation amino acid sequence in the part in connection with the amino acid sequence and enzyme activity of array number:1 can be mentioned.

[0027] It is known well that the homology of amino acid sequences other than a part indispensable to enzyme activity is sometimes very low among two or more enzymes which generally have an equivalent function (Kawagoe et al., Proc.Natl.Acad.Sci.USA, 93, 12082–(1996)). Therefore, even when the homology as the whole is low, what has a high homology in the part in connection with activity can be classified as an N-methyltransferase concerning this invention.

[0028] As a variation amino acid sequence at the time of comparing as the whole amino acid sequence array number: — the amino acid sequence of 1 — receiving — 15% or more of homology — desirable — 30% or more of homology — more — desirable — 45% or more of homology — further — desirable — 60% or more of homology — 75% or more of homology and the variation amino acid sequence which can offer 90% or more of homology and the polypeptide which has 95% or more of homology most preferably, and has desired N—methyltransferase activity further more much more preferably can be mentioned further more preferably.

[0029] In addition, an array number: When the variation on the basis of the amino acid sequence of 1 is expressed on the level of the nucleotide sequence which carries out the code of these, As a variation nucleotide sequence which carries out the code of the amino acid sequence of 1 35% or more of homology — desirable — 60% or more of homology — more — desirable — 75% or more of homology — 90% or more of homology and the variation nucleotide sequence which has 95% or more of homology still more preferably can be mentioned still more preferably

[0030] the nucleotide sequence which carries out the code of the amino acid sequence of array number:1 as the nucleotide sequence which carries out the code of the N-methyltransferase concerning this invention, i.e., an N-methyltransferase gene, — it can mention — the example — carrying out — the DNA array of array number:2 and the RNA array of array number:3 can be mentioned The nucleotide sequence which has the homology specified above is also contained in a code gene in N-methyltransferase in this invention to these N-methyltransferase genes. [0031] as a variation amino acid sequence which maintained N-methyltransferase activity considered as a request, what the variation nucleotide sequence which carries out the code of this variation amino acid sequence, and the nucleotide sequence which carries out the code of the amino acid sequence of array number:1 can hybridize under stringent conditions is suitable—alike practically, and can use

[0032] moreover, the nucleotide sequence which carries out the code of the amino acid sequence of array number:1 also as a variation N-methyltransferase gene, and the thing which can be hybridized under stringent conditions are suitable-alike practically, and can use A DNA molecule and array number which can be hybridized under stringent conditions to the nucleotide sequence of array number:2 as the example: The RNA molecule which can be hybridized under stringent conditions can be mentioned to the nucleotide sequence of 3.

[0033] The hybridization under these stringent conditions is Molecular Cloning.: Cold Spring Harbor Laboratory Press, Current Protocols inMolecular Biology; It can carry out to Wiley Interscience by the method of a publication, and a GeneImage system (Amersham) can be mentioned as a commercial system. Specifically, the following operations can perform hybridization.

[0034] It is made to hybridize in the probe which carried out the indicator of the film which imprinted DAN or the RNA molecule which should be examined according to the product protocol, and the hybridization buffer of protocol specification. Composition of a hybridization buffer consists of 0.1-% of the weight SDS, 5-% of the weight dextran sulfate, a blocking reagent of kit appending of 1 / 20 **, and 2 - 7xSSC. As a blocking reagent, it is 100xDenhardt's, for example. solution, 2%(weight/capacity) Bovine serum albumin2% (a weight/capacity) FicIITM400 and the thing which prepared the polyvinyl pyrrolidone by 5 ****** 2% (a weight/capacity) can be diluted and used for 1/20. 20xSSC -- 3M sodium chloride and a 0.3M citric-acid solution -- it is -- SSC -- more -- desirable -- 3 - 6xSSC -- it is used by the concentration of 4 - 5xSSC still more preferably

[0035] 40-80 degrees C, more preferably, the range of the temperature of hybridization is 55-65

degrees C, and 50–70 degrees C, still more preferably, after it performs an overnight incubation from several hours, a washing buffer washes it. the temperature of washing — desirable — a room temperature — it is the temperature at the time of hybridization more preferably composition of a washing buffer — a 6xSSC+ 0.1–% of the weight SDS solution — more — desirable — a 4xSSC+ 0.1–% of the weight SDS solution — further — desirable — a 2xSSC+ 0.1–% of the weight SDS solution — it is a 0.1xSSC+ 0.1–% of the weight SDS solution most preferably Such a washing buffer can wash a film and the DNA molecule or RNA molecule which the probe hybridized can be discriminated using the indicator used for the probe.

[0036] In addition, what was produced in the nature may be used for variation, and what was artificially started by the site specific mutagenesis in a nucleotide sequence may be used for it. [0037] The DNA molecule which has N-methyltransferase gene of this invention is separable from the cell which produces N-methyltransferase concerning this invention using the PCR technology (vegetable PCR experiment protocol (cell technology separate volume, plant cell engineering series 2) Shujunsha (1995)) using the oligonucleotide specifically hybridized to the DNA molecule which carries out the code for example, of the N-methyltransferase as a primer. [0038] The overall-length array of the purpose cDNA can be isolated by specifically combining a linker with cDNA compounded from mRNA, and performing PCR between DNA which carries out the code of the amino acid sequence which constitutes N-methyltransferase, and a linker etc. [0039] the DNA molecule which carries out the code of the N-methyltransferase obtained by such hybridization technology or PCR technology has N-methyltransferase gene of a publication, and a homology in array number: 2 in the part used for isolation at least comparison of an amino acid sequence in which each N-methyltransferase gene carries out a code to a homology here -- setting -- 15% or more of homology -- desirable -- 30% or more of homology -- more -desirable -- 45% or more of homology -- further -- desirable -- 60% or more of homology -further -- more -- desirable -- 75% or more of homology -- further -- more -- much more -desirable -- 90% or more of homology -- 95% or more of homology is pointed out most preferably However, as a deletion and a result added and replaced, two or more residues of the amino acid which carries out a code depending on N-methyltransferase gene obtained hold a field indispensable to the function of N-methyltransferase in addition, even if a homology with Nmethyltransferase becomes 15% or less, and carrying out the code of the protein which has a function equivalent to N-methyltransferase substantially is also assumed.

[0040] Although all can be used if it is the organism which produces caffeine or its precursor as an organism used in order to isolate the DNA molecule which has the nucleotide sequence (gene) which carries out the code of the N-methyltransferase concerning this invention, or an RNA molecule, the Sterculiaceae kola (Cola) group vegetation, such as Rubiaceae coffee (Coffea) group vegetation, such as the Theaceae camellia (Camellia) group vegetation, such as tea, and coffee, and a kola, etc. can be illustrated especially.

[0041] It is the sense of a request of the N-methyltransferase DNA obtained by the above-mentioned method, and the RNA molecule which has N-methyltransferase gene concerning this invention is connected and rearranged in the position which may function, prepares a molecule, and this can be made to be able to translate into a promotor's lower stream of a river which RNA polymerase, such as Sp6 promotor and T7 promotor, recognizes by RNA polymerase, such as Sp6 RNA polymerase and T7 RNA polymerase, and it can obtain it on it. Moreover, it can connect and rearrange in the position which may function on a suitable DNA manifestation cassette as introducing the N-methyltransferases DNA and RNA into a plant virus, or stating later with the sense of a request of the N-methyltransferase DNA, a molecule can be formed, and it can also obtain by introducing this recombination molecule into hosts, such as a microorganism and vegetation, using a host's transcriptional activity.

[0042] It is the DNA molecule which has all or the part, and the complementarity of the DNA molecules which have N-methyltransferase gene, or the RNA molecule which has all or the part, and the complementarity of the RNA molecules which have N-methyltransferase gene, and what has the function which checks the manifestation of N-methyltransferase in a host cell when discovered in the host cell which produces caffeine or its precursor can use as the DNA

molecule or the RNA molecule prevention of N-methyltransferase manifestation in a host cell, or for suppression.

[0043] Here, a part of N-methyltransferase gene is the portion from which it combines with mRNA for this making N-methyltransferase in a host cell discover, and the manifestation of N-methyltransferase in a host cell is prevented, when mRNA for prevention obtained on the basis of the array which has a complementarity into the portion, i.e., an antisense RNA, is formed in a host cell. As this portion, it is the portion which is needed for formation of such an anti sense mRNA, for example, the portion of the length of 14 base length can be mentioned at least. [0044] As a DNA molecule for anti sense mRNA formation, the DNA molecule which has all or part, and complementarity of nucleotide sequences of array number:2 can be mentioned, for example, and the RNA molecule which has all or part, and complementarity of nucleotide sequences of array number:3 can be mentioned as an antisense RNA molecule. The DNA molecule which has all or part, and complementarity of these nucleotide sequences and the variation arrays which can be hybridized under stringent conditions, or an RNA molecule can also be used for such a purpose.

[0045] In addition, to the DNA molecule or RNA molecule for these prevention, it has a high homology and what can demonstrate the prevention or suppression function considered as a request can be used. a homology high here — comparison of each nucleotide sequence — setting — 60% or more of homology — desirable — 75% or more of homology — further — desirable — 90% or more of homology — 95% or more of homology is pointed out most preferably

[0046] The DNA molecule or the RNA molecule itself for these prevention may not necessarily carry out the code of the N-methyltransferase concerning this invention.

[0047] Although it has N-methyltransferase gene and the portion which has a homology as other modes of the nucleotide sequence for N-methyltransferase prevention concerning this invention, it is the nucleotide sequence which has not carried out the code of the N-methyltransferase, and what may vanish a host's N-methyltransferase activity can be mentioned in being replaced by N-methyltransferase gene which a host cell has.

[0048] The example which used the plant cell as a host cell about the manifestation within the host cell of the DNA molecule which has the function which checks or suppresses the manifestation of these N-methyltransferase gene or N-methyltransferase is explained below. [0049] The promotor to whom the manifestation by the plant cell enables the imprint to mRNA within the (i) host cell from DNA, (ii) The DNA fragment containing N-methyltransferase gene connected with a promotor's lower stream of a river in the sense direction or the anti sense direction, Or the DNA fragment which has the function which checks the manifestation of N-methyltransferase, (iii) A manifestation cassette including the terminator array containing a polyadenylation region required for stabilization of the transcript connected with the lower stream of a river of these DNA fragments if needed etc. is introduced into the plant cell which is a host, and the method of carrying out the transformation of this can be used.

[0050] Such a manifestation cassette and the vector containing this are also the objects of this invention.

[0051] A manifestation cassette may contain the promotor for making DNA inserted discover constantly or in guidance. Moreover, this manifestation cassette. It can have a duplicate origin for a duplicate within a plant cell if needed.

[0052] As a promotor for making it discovered constantly, 35S promotor of a cauliflower mosaic virus, the actin promotor of a rice, etc. are mentioned, for example. Moreover, the promotor by whom it is known as a promotor for making it discovered in guidance that it will be discovered with external causes, such as spraying of mold, bacteria, infection of a virus and an invasion, low temperature, an elevated temperature, dryness, an anaerobic condition, and a specific compound, for example is mentioned. As such a promotor, the promotor of mold, bacteria, and the chitinase gene of a rice discovered by infection and an invasion of a virus, the promotor of PR protein gene of tobacco, the promotor of the "lip19" gene of the rice guided by low temperature, the promotor of the "HSP18.2" gene of the thale-cress guided with an elevated temperature, the promotor of the "rab" gene of the rice guided by dryness, the promotor of the alcohol-

dehydrogenase gene of the zea guided by the anaerobic condition, Moreover, the "rab" gene promotor of a rice is guided by spraying of the abscisic acid of plant hormone with the compound of specification [the promotor of the chitinase gene of a rice, and the promotor of PR protein gene of tobacco], such as a salicylic acid.

[0053] Or the method of isolating and using the promotor of N-methyltransferase gene as a promotor for making DNA inserted in the manifestation cassette discover again is also mentioned.

[0054] By use of the hybridization technology which used all or a part of N-methyltransferase genes as the probe, a genomic DNA fragment can be chosen as an example of a promotor's concrete isolation method, and the method of specifying the upper section DNA of this gene can be mentioned as it.

[0055] In order to prepare for the introduction to the vegetation of the recombinant DNA molecule in a manifestation cassette, many cloning vectors containing the marker gene for selecting the duplicate signal of Escherichia coli and the bacterial cell by which the transformation was carried out can use. There are a pBR322 and pUC system, an M13mp system, etc. in the example of such a vector. The array of the purpose can be introduced into a vector by the suitable restriction enzyme cleavage site. In order to clarify the feature of the obtained plasmid DNA, generally restriction enzyme cleavage site analysis, gel electrophoresis, and the other biochemical-molecular biology-methods are used. After finishing each operation, plasmid DNA can be cut and it can be made to combine with another DNA. Cloning of the array of each plasmid DNA can be carried out into the same plasmid or another plasmid. [0056] Various technique can be used in order to introduce a manifestation cassette into a plant cell. In such technique, they are an Agrobacterium tumefaciens (Agrobacterium tumefaciens) or an Agrobacterium as a transforming principle. The possibility of the transformation of a plant cell, the direct introduction (the injection method, the electroporation method, etc.) to a protoplast, the party Kurgan method, etc. and others by T-DNA using RIZOGENESU (Agrobacterium rhizogenes) is contained.

[0057] There is no vector specially needed in the direct introduction to a protoplast. For example, a simple plasmid like a pUC derivative can be used. Depending on the method of introducing the target gene into a plant cell, other DNA arrays may be needed. For example, when using Ti or a Ri plasmid for the transformation of a plant cell, it is desirable a right end array and to connect [of Ti and the T-DNA field of a Ri plasmid] the array of ***** mostly, so that it may become the adjoining field of the gene which should be introduced at least. [0058] When using the Agrobacterium bacillus for a transformation, it is necessary to carry out cloning of the manifestation cassette which should be introduced into a special plasmid, i.e., a middle vector, or a binary vector. A middle vector is not reproduced in the Agrobacterium bacillus. A middle vector shifts into the Agrobacterium bacillus by the helper plasmid or electroporation. Since a middle vector has the array of T-DNA, and a homology field, it is incorporated by homology recombination in Ti of the Agrobacterium bacillus, or a Ri plasmid. The vir field needs to be included in the Agrobacterium bacillus used as a host. Usually, the vir field is included in Ti or the Ri plasmid, and T-DNA can be made to shift to a plant cell by the work. [0059] On the other hand, if incorporated in the Agrobacterium bacillus by the helper plasmid or the electroporation method, T-DNA on a binary vector can be made to shift to a plant cell by work of a host's vir field, since a binary vector is reproduced and may be maintained in the Agrobacterium bacillus.

[0060] In addition, microorganisms, such as a middle vector containing the manifestation cassette obtained by doing in this way or a binary vector, and Escherichia coli containing this, the Agrobacterium bacillus, are also the objects of this invention.

[0061] The plant cell by which the transformation was carried out is convertible for a plant tissue or a plant body by passing through a renewal process. Although the reproductive method changes with kinds of plant cell, for example with a rice, Akama's and others method (Plant Cell Rep., 12, 7- (1992)) etc. is mentioned by Shillito's and others (Bio/Technology, 7, 581- (1989)) method, and thale-cress by Fujimura's and others (Plant Tissue Culture Lett., 2, 74- (1995)) method, and corn.

[0062] In this invention, a "plant body" points out the whole bion classified into vegetation, or some organs (for example, a leaf, a stalk, a root, a flower, fruits, a seed, etc.).
[0063] As compared with the plant body of the wild type to which the plant body obtained from the plant body made by these methods or its propagation media (for example, a seed, a tuber, ****, etc.) produces caffeine or its precursor, the amount of manifestations of N-methyltransferase of this invention changes, and change of the amount of generation of the caffeine metabolic system compound by the alteration of the metabolism of host vegetation and change of the generation ratio of the caffeine metabolic system compound group by the alteration of the metabolism of host vegetation take place. Thus, the obtained transgenic plant is the object of this invention. A vegetable specific organization or vegetable specific cells, such as a leaf, a flower, fruits, and a seed, are also contained in the vegetation as used in the field of this invention.

[0064] moreover, recent years -- a vegetable post transformer rhe -- it has turned out that it is possible to suppress the purpose gene expression from research of SHONARU gene siren SHINGU using the defense machine term with which vegetation is originally equipped to visitor nucleic acids, such as a virus, (Cell, 95,177-187 (1998), chemistry and an organism, 37,532-(1999), a protein nucleic-acid enzyme, 44, 1396- (1999)) According to this, when a DNA virus, an RNA virus, etc. advance into vegetation, vegetation imprints average RANTO RNA from such mold, and forms double stranded RNA in the transcript and array unique target of an array which vegetation originally has. This double stranded RNA becomes possible [suppressing the target gene expression], when decomposed by RNase (Cell, 96, 303- (1999)). One of the important features of this method is in the point that it is not necessary to necessarily carry out the transformation of the array which wants to suppress a manifestation to the purpose vegetation. Moreover, the further feature of this method will be that the effect spreads in the whole plant body, if the target nucleic acid is introduced into vegetable [some] (low rank leaf etc.) by infection etc. The concrete manifestation suppression method infects double stranded RNA including all or a part of arrays with the array of the purpose gene or it, and a high homology, and an Agrobacterium with double stranded DNA with a vegetable low rank leaf, a homology high here -- comparison of each base sequence -- setting -- 60% or more of homology -- desirable --75% or more of homology -- further -- desirable -- 90% or more of homology -- 95% or more of homology is pointed out most preferably

[0065] As compared with the plant body of the wild type to which the plant body to which this method was given produces caffeine or its precursor, the amount of manifestations of N-methyltransferase protein of this invention changes, and change of the amount of generation of the caffeine metabolic system compound by the alteration of the metabolism of host vegetation and change of the generation ratio of the caffeine metabolic system compound group by the alteration of the metabolism of host vegetation take place. Thus, the obtained vegetation is the object of this invention. A vegetable specific organization or vegetable specific cells, such as a leaf, a flower, fruits, and a seed, are also contained in the vegetation as used in the field of this invention.

[0066] As vegetation which generates caffeine by making the aforementioned SAM into a methyl group donor, caffeine production vegetation, such as the Sterculiaceae kola (Cola) group vegetation, such as Rubiaceae coffee (Coffea) group vegetation, such as the Theaceae camellia (Camellia) group vegetation, such as tea, and coffee, and a kola, can be illustrated.
[0067] As a microorganism for introducing DNA which carries out the code of the N-methyltransferase concerning this invention, and making N-methyltransferase protein discover in large quantities, viruses, such as bacteria, such as Escherichia coli and a Bacillus subtilis, and a baculovirus, can be illustrated.

[0068] Moreover, all can be used if it is the vegetation which produces caffeine or its precursor as vegetation for incorporating DNA which carries out the code of the N-methyltransferase concerning this invention in the form of a sense or an anti sense for the purpose of changing the metabolism of a host cell and aiming at the improvement in productivity of a specific compound, and the generation ratio alteration of a specific compound group, and obtaining transformation vegetation.

[0069] growing the plant body by which cultivated the plant cell or plant tissue by which the transformation was carried out by the vector of the above-mentioned composition, or the transformation was carried out similarly, and changing composition of the secondary metabolite produced by manufactures and these transformants of the secondary metabolite concerning a caffeine composition system cuts At least one or more compounds chosen from the group which consists of 7-methyl xanthin, a paraxanthine, a theobromine, and caffeine as this secondary metabolite, for example can be mentioned.

[0070] As the plant cell used for a transformation, a plant tissue, or a supply field of a plant body, camellia (Camellia) group vegetation and coffee (Coffea) group vegetable ** can mention [a nature conversion plant body] kola (Cola) group vegetation, holly (Ilex) group vegetation, NEEA (Neea) group vegetation, Chinese parasol tree (Firmiana) group vegetation, PORINIA (Paullinia) group vegetation, or chocolate tree (Theobroma) group vegetation, for example. [0071] The Sterculiaceae kola (Cola) group vegetation, such as Rubiaceae coffee (Coffea) group vegetation, such as the Theaceae camellia (Camellia) group vegetation, such as tea, and coffee, and a kola, etc. can be illustrated as a desirable thing especially.

[0072] Furthermore, since N-methyltransferase concerning this invention can methylate structure analogue called 7-methyl xanthin besides a theobromine, if it is the vegetation containing the structure analogue of these xanthins even if it is except the aforementioned vegetable kind, it can apply the method of this invention.

[0073] In addition, it is clear that N-methyltransferase concerning this invention has the following fundamental properties as a result of enzymology-examination.

Molecular weight: 41,000 (SDS-PAGE) 61,000 (gel filtration)

Isoelectric point: 4.5-5.0 (chromatofocusing)

optimum pH: -- 8.5km value: -- 21microM (SAM) and 24microM (paraxanthine)

Inhibitor: SAH (S-adenosyl homocysteine)

Reaction mechanism: SAM+ paraxanthine ->SAH+ caffeine. [0074]

[Example] Hereafter, although an example and the example of comparison explain this invention still more concretely, the range of this invention is not limited to these examples. [0075] The 1st, 2, and 3 leaf of the tea leaf (Camellia sinensis var.Yabukita) whose seeds were gathered in Makurazaki-shi, Kagoshima was frozen in manufacture May, 1997 of 1Nmethyltransferase refining fraction of examples using liquid nitrogen, and it saved at −80 degrees C. In 100g of this material, they are 1,000ml 5mM(s). EDTA-Na2, a 5mM2-mercaptoethanol, 5% (v/v) A glycerol, 1mg The aprotinin, 0.5% (w/v) A sodium ascorbate, 50mM(s) which contain an insoluble polyvinyl poly pyrrolidone 2.5% (w/v) Add and grind the sodium phosphate buffer solution (pH 7.3), and carry out centrifugal separation (10,000g, 15 minutes) of the filtrate after filtering with the gauze of three layers. The supernatant liquid was obtained. It is 50-80% to this supernatant liquid. Saturated-ammonium-sulfate fractionation was prepared. This fractionation. Sephadex It desalts using G-25 and is 2mM. EDTA-Na2, 2mM 2-mercaptoethanol, 20% (v/v) 10mM(s) containing a glycerol After making it dissolve in the sodium phosphate buffer solution (pH 7.2) It is made to stick to the hydroxyapatite column (15x160mm) which equilibrated with the same buffer solution. 200ml 2mM EDTA-Na2, 2mM 2-mercaptoethanol, 20% (v/v) The activity fraction was eluted using the linear density gradient of the 10-200mM sodium phosphate buffer solution containing a glycerol. Activity fractions are collected and it is 80%. Saturatedammonium-sulfate processing recovers precipitation and it is 2mM. EDTA-Na2, 2mM 2mercaptoethanol, 20mM KCl, 50mM(s) which contain a glycerol 20% (v/v) It dissolved in the trishydrochloric-acid buffer solution (pH 8.4). Anion-exchange column Shodex only for high performance chromatographies which equilibrated with the same buffer solution after performing desalting processing IEC It was made to stick to QA-824 (8x25mm). It is 36ml [after washing a column] 20-750mM with the same buffer solution. Adsorption protein was eluted in the linear density gradient of KCI (it dissolves in the 50mM(s) tris-hydrochloric-acid buffer solution (pH 8.5) containing 2mM EDTA-Na2, a 2mM 2-mercaptoethanol, and 20%(v/v) glycerol). Activity fractions are collected, desalting processing is performed and it is 2mM. EDTA-Na2, 2mM 2mercaptoethanol, 20% (v/v) 50mM(s) containing a glycerol After dissolving in the tris-

hydrochloric-acid buffer solution (pH 8.5), it was made to stick to the adenosine-agarose (1ml)

which is the affinity column which equilibrated with the same buffer solution. 0.2M NaCl, 2mM EDTA-Na2, 2mM 2-mercaptoethanol, 20% (v/v) 50mM(s) containing a glycerol The activity fraction was eluted with the tris-hydrochloric-acid buffer solution (pH 8.5). They are 2mM(s) about the obtained fraction. 2-mercaptoethanol, 150mM KCl, 20% (v/v) 50mM(s) containing a glycerol HiLoad which equilibrated with the tris-hydrochloric-acid buffer solution (pH 8.5) Superdex Gel filtration was performed using 200 (16x600mm), and the last refining preparation was obtained. Change of the specific activity in the refining process of N-methyltransferase was summarized in Table 1.

[0076] [Table 1] 表 1

ステップ	画分	液量 (ml)	総活性 (pkat)	総タンパク質量 (mg)	比活性 (pKat/mg)	精製度 (倍)	産生量 (%)
1	粗抽出物	930	6330	581	10.9	1.0	100
2	硫酸アンモニウム	33.8	3410	155	22.0	2.0	53.9
3	ヒドロキシアパタイト	23.0	2630	28.9	91.0	8.0	41.5
4	Shodex IEC QA-824	7.5	1070	4.82	221	20.3	16.9
5	アデノシンーアガロース	2.0	202	0.08	2530	232	3.2
6	Superdex 200	5.8	228	0.04	5700	523	3.6

[0077] The analysis last refining preparation of the amino-terminus amino acid sequence of 2N-methyltransferase refining fraction of examples was imprinted to the PVDF membrane after SDS polyacrylamide gel electrophoresis using semi dry blotting equipment. The part by which N-methyltransferase was imprinted was cut off and the amino acid sequence of an amino terminus was analyzed using the ABI protein sequencer. the result — array number: — it is shown in 4 [0078] Oligonucleotide NMT-1 and NotI-(dT)18 primer (Pharmacia biotechnology tech) of 19 residues based on 7 amino acid residues of the oligonucleotide amino terminus for cDNA cloning of 3N-methyltransferase of examples was used as the probe. Array number: The array of NMT-1 is shown in 5.

[0079] Composition total of the 1 chain cDNA for cloning of 4N-methyltransferase gene of examples (1) The young tea leaf of 5g of isolation of RNA was crushed using the pestle and the mortar under liquid nitrogen existence. 3M (after sublimation of liquid nitrogen, and 50ml) LiCl, 8M The urea was added and it crushed further by the poly TRON. After putting at 4 degrees C overnight, centrifugal separation was performed for 15 minutes by 12,000rpm. It is precipitation 0.5% SDS, 10mM Tris-hydrochloric-acid buffer solution (pH 7.6) It suspended and was made about 10ml in the total amount. 10ml the phenol / chloroform solution were added, it mixed, and 12,000rpm and centrifugal separation for 10 minutes were performed. It is 3M of 1/10 time ** to a supernatant liquid. The sodium acetate solution (pH 4.8) was added, the ethanol of doubleprecision ** was added further, and it put at -80 degrees C for 1 hour. It is 70% to the precipitation which performed 4 degrees C, 12,000rpm, and centrifugal separation for 10 minutes, and removed the supernatant liquid. Ethanol was added and suspended and centrifugal separation was performed again. The supernatant liquid was removed and the dry rise was carried out with the vacuum pump. Precipitation is melted in 1.5ml water and it is 3M of 150microl. The sodium acetate solution (pH 4.8) was added, 1.5 moreml the phenol / chloroform solution were added, fall mixing was carried out, and 12,000rpm and centrifugal separation for 10 minutes were performed. It is 70% to the precipitation which may have had 12,000rpm and the centrifugal separation for 10 minutes performed at 4 degrees C after adding the ethanol of double-precision ** to the supernatant liquid and putting for 20 minutes at -80 degrees C. Ethanol was added and centrifugal separation was performed again. Precipitation is melted in 1.5ml water and it is 3M of 150microl. The sodium acetate solution (pH 4.8) was added, 1.5 moreml the phenol / chloroform solution were added, fall mixing was carried out, and 12,000rpm and centrifugal separation for 10 minutes were performed. It is 70% to the precipitation which may have had 12,000rpm and the centrifugal separation for 10 minutes performed at 4 degrees C after adding the ethanol of

double-precision ** to the supernatant liquid and putting for 20 minutes at -80 degrees C. Ethanol was added and centrifugal separation was performed again. After carrying out a dry rise with a vacuum pump, it dissolves in the water of 200microl, and it is total. It considered as the fraction of RNA.

[0080] (2) total obtained by the isolation above-mentioned method of mRNA It mixed with equivalent double-precision concentration A liquid (the 10 mM Tris-hydrochloric-acid buffer solution (pH 7.5), 1mM EDTA-Na2, 0.1% SDS, 0.5M NaCl), after performing 65 degrees C and heat treatment for 5 minutes to RNA (2mg). 0. oligo(dT)-Cellulose of 1 g Type7 (Pharmacia) is made to swell in 2ml B liquid (the 10mM Tris-hydrochloric-acid buffer solution (pH 7.5), 1mM EDTA-Na2, 0.1% SDS, 0.1M NaCl), the blue chip which packed glass wool at the nose of cam is filled with the suspension, and it is 0.1Ns of 2.5 ml. After washing by NaOH, 5ml A liquid was poured and equilibrated. It is total to this column. After applying RNA and pouring 3ml A liquid and 4ml B liquid, mRNA was eluted with 3ml C liquid (the 10mM Tris-hydrochloric-acid buffer solution (pH 7.5), 1mM EDTA-Na2, 0.05% SDS). After condensing and carrying out the dry rise of the eluate by ethanol precipitation, it dissolved in water, and it saved at -80 degrees C.

[0081] (3) mRNA of synthetic 190ng of the 1 chain cDNA was quenched for 3 minutes in Hikami, immediately after performing 65 degrees C and heat treatment for 10 minutes. This sample is made into a template and it is First-Strand. cDNA Synthesis The 1 chain cDNA was compounded using Kit (Pharmacia). Compound cDNA was saved at -20 degree C.

[0082] The reaction mixture of the following which made the template the 1 chain cDNA prepared by the method stated to the cloning point of N-methyltransferase gene by the example 5radiographic-PCR method was prepared. It is Peltier about this reaction mixture. Thermal cycler PCR was performed after the reaction for 95 degrees C / 1 minute using PTC-200 (Funakoshi) on the conditions to which for 95 degrees C / 1 minute, 45 degrees C / between, and 72 degrees C / between are made to react 30 cycles, and the resultant was obtained. [1 minute] [2 minute]

Template cDNA: 3microl10xbuffer:5microl2.5mM NTP:8microlNMT-1:1microl (50pmol) NotI-(dT) 18:1microl (50pmol)

Sub cloning 0.8% to H2O:31microlExTaq(TAKARA):1microl example 6 plasmid vector Electrophoresis of the resultant obtained in the example 5 in TAE using agarose gel is performed, the band of the obtained purpose product is cut off, and it is GENE. DNA was collected from gel using CLEAN (Funakoshi). After carrying out ligation of the collected DNA to a pT7blue vector (Novagen), transformation was carried out to Escherichia coli DH5alpha. After performing a color selection using X-gal, liquid culture was performed by LB culture medium containing an ampicillin, and the plasmid was extracted and isolated by the alkali-SDS method. The existence of an insertion was checked by agarose electrophoresis. In this way, the DNA fragment containing N-methyltransferase gene was isolated in the plasmid.

[0083] The primer extension was performed in the following reaction mixture using the plasmid isolated in the determination example 6 of example 7 base sequence. A reaction condition is 25 cycle ****** about for 96 degrees C 96 degrees C / after making it react for 1 minute / 0.2 minutes, 50 degrees C / between, and 60 degrees C / between. [0.1 minute] [4 minute] DNA obtained by performing ethanol precipitation to reaction mixture Template suppression It dissolved in reagent and analyzed using the ABI-310 JIENE tick analyzer. In order to determine the array for a center section of the purpose DNA, the plasmid which carried out sub cloning of the DNA fragment which processed DNA by StyI and was obtained to pUC19 was used. Array number: Those primer arrays are shown in 6 ** 7.

[0084] composition plasmid DNA of primer extension reaction mixture (20ng): 2microlPremix: — the isolation of the 5 'isolation 5 of the upstream region' upstream region of the N-methyltransferase mRNA according 4micro to the IPrimer:1microlH2O:3microl example 85'RACE method — 5' —Full RACE Core Set (TAKARA) was used. Array number: The array of the primer used for 8–17 is shown.

[0085] 1st compounded by the method described in the example 4 strand About cDNA, it is hybrid. After cyclization of the 1 chain cDNA by decomposition of RNA, and the ligation reaction, the primer of array number:8-12 or array number:13-17 was used, the PCR reaction was

performed based on the conventional method, and the resultant was obtained. Acrylamide electrophoresis separated the band of a resultant, DNA was collected from gel, and sub cloning was carried out to the pT7blue vector. Then, the base sequence of DNA inserted by the same method as examples 6 and 7 was determined.

[0086] The following operations were performed in order to reinclude N-methyltransferase gene in the Escherichia coli of 9N-methyltransferase of examples which carried out manifestation isolation in expression vector pET23d (Novagen).

[0087] the pT7blue vector in which the isolation N-methyltransferase gene DNA obtained in the example 6 is inserted — a template — carrying out — array number: — PCR was performed to 18 and 19 on condition that the following using the primer of a publication, and the resultant was obtained That is, a reaction condition is 30 cycle ***** about after [for 95 degrees C / 1.5 minutes], 95 degrees C / between, 52 degrees C / between, and 72 degrees C / between. [1 minute] [1 minute]

[0088] The fragment which processed the isolation N-methyltransferase gene DNA fragment by NcoI and EcoRI apart from this, and was obtained was inserted in the pET23d vector. Next, the above-mentioned PCR product was further inserted in the NcoI site of this pET23d vector, and N-methyltransferase manifestation plasmid was built. Transformation of this plasmid was carried out to Escherichia coli BL21 (DE3). After cultivating the obtained Escherichia coli at 37 degrees C for 2 hours, in addition, cultivation was performed at 30 degrees C for further 3 hours so that IPTG might be set to last concentration 0.3mM. An after [a cultivation end] harvest is carried out and they are 0.2ml 10mM(s) to the biomass of 3ml culture medium. The Tris-hydrochloric-acid buffer solution (pH 7.5), 0.1M NaCI, 1mM Ultrasonic spallation was intermittently performed for 1 minute in EDTA-Na2. The supernatant liquid obtained by performing 14,000rpm and centrifugal separation for 10 minutes in this was used as enzyme liquid.

[0089] The nucleotide sequence of the DNA fragment containing N-methyltransferase gene obtained here has the array of array number:2 from sequencing of examples 7 and 8, and a corresponding RNA nucleotide sequence is shown in array number:3. Moreover, the amino acid sequence of corresponding N-methyltransferase is shown in array number:1.

[0090] The reaction mixture for N-methyltransferase activity measurement is 100mM. The Trishydrochloric-acid buffer solution (pH 8.5), 0.2mM MgCl2, 0.2mM 10micro of enzyme liquid I should be added to a paraxanthine and 4microM [methyl-14C] S-adenosylmethionine (0.9kBq), and volume of reaction mixture was set to 100microl. At 27 degrees C, the reaction for 10 minutes was performed, 1ml chloroform was added, the obtained 14C-caffeine was extracted, and the radioactivity of a chloroform layer was measured. As contrast, the thing excluding the paraxanthine from the thing which added xanthosine instead of or reaction mixture was used for reaction mixture. [the paraxanthine] As a result of the activity measurement, only when a paraxanthine was added as a substrate, what the caffeine of 1.56pmol(s) generated became clear.

[0091] The recombination vector which has an example 10 (suppression of composition of caffeine by anti sensing method) anti sense N-methyltransferase gene was built by the following methods.

[0092] The overall length of the isolation N-methyltransferase gene used in the example 9 was used as mold, and it amplified in PCR using the primer which has the array of a publication for the array numbers 20 and 21, and the end of the obtained DNA fragment was flush-end-ized by the BKL kit (product made from TAKARA), and the flush-end-ized PCR amplification fragment was obtained.

[0093] Moreover, the pBI vector (product made from clontech) which connected the hygromycin tolerance gene was cut by restriction enzymes XbaI and SacI, the beta-glucuronidase gene was removed, it was obtained and the end of a ***** vector was made into the flush end.
[0094] this flush-end-izing — a line — the vector was combined using the above-mentioned flush-end-ized PCR amplification fragment and the ligation kit (product made from TAKARA), and the vector which has N-methyltransferase gene of the request inserted in the position where it is obtained and this gene may function on the lower stream of a river of CaMV35S promotor in pBI in an opposite direction from a **** resultant was chosen by sequencing Thus,

the recombination vector of the request in which the anti sense N-methyltransferase gene was inserted was obtained. And this was used for the following transformations.

[0095] About the conventional method of the caffeine biosynthesis by the tissue culture of coffee, there are many (1983) reports of Planta, 108, 339 (1972), Plant Cell Reports, 2, 109, etc. until now. According to these conventional methods, the callus was guided from the apex or **** of coffee. The recombination vector built above by the obtained callus by the party Kurgan method was introduced. Or the protoplast of this callus was prepared, it rearranged to this protoplast by the electroporation method, and the vector was introduced into it. The cell which shows marker resistance was selected after introduction. The selected cell was cultivated under the Ming conditions and measured enzyme activity by the method of a publication in the example 9 to the transformed cell. Consequently, the thing which have not introduced the anti sense N-methyltransferase DNA and which is usually being intentionally decreased as compared with a cell made clear production of the caffeine in the cell which introduced the anti sense N-methyltransferase DAN.

[0096] Furthermore, the coffee cultured cell which carried out the transformation was made to redifferentiate, and the seedling object was acquired. The method of redifferentiation was performed in the reference containing Z.Pflanzenphysiol.Bd., 81, 395 (1977), Plant Cell, Tissue andOrgan Culture, 8, and 243 (1987) according to the conventional method of a publication. Enzyme activity was measured by the method of a publication in the example 9 using the leaf of a seedling object. Consequently, decreasing intentionally with the plant body which has not introduced the anti sense N-methyltransferase DNA made clear caffeine production of the plant body which introduced the anti sense N-methyltransferase DNA.

[0097]

[Effect of the Invention] According to this invention, it becomes possible to produce efficiently N-methyltransferase which can be used as industrial use, a food grade, or a medical-application enzyme.

[0098] According to this invention, it becomes possible to change the caffeine biosynthesis metabolism of caffeine production vegetation, a plant tissue, or a plant cell, and to produce the compound of a caffeine metabolic system efficiently.

[0099] According to this invention, it becomes possible to change the caffeine biosynthesis metabolism of caffeine production vegetation, a plant tissue, or a plant cell, and to change the generation ratio of the compound group of a caffeine metabolic system.

[0100]

[Lavout Table]

SEQUENCE LISTING <110>. MITSUI CHEMICALS, INC.<120>Gene-Encoding-Caffeine-Synthesis-System-Associated-Enzyme-and-Use-thereof<150>JP 146358/1999<151>1999-05-26<160> 20<210> 1<211> 356<212> PRT<213> Camellia sinensis<400> 1Phe Met Asn Arg Gly Glu Gly Glu Ser Ser Tyr Ala Gln Asn Ser Ser 5 10 15 Phe Thr Gln Gln Val Ala Ser Met Ala GlnPro Ala Leu Glu Asn Ala 20 25 30 Val Glu Thr Leu Phe Ser Arg Asp Phe His Leu Gln Ala Leu Asn Ala 35 40 45 Ala Asp Leu Gly Cys Ala Ala Gly Pro Asn Thr Phe Ala Val Ile Ser 50 55 60 Thr Ile Lys Arg Met Met Glu Lys Lys Cys Arg Glu Leu Asn Cys Gln65 70 75 80 Thr Leu Glu Leu Gln Val Tyr Leu Asn Asp Leu Phe Gly Asn Asp Phe 85 90 95 Asn Thr Leu Phe Lys Gly Leu Ser Ser Glu Val Ile Gly Asn Lys Cys 100 105 110 Glu Glu Val Pro CysTyr Val Met Gly Val Pro Gly Ser Phe His Gly 115 120 125 Arg Leu Phe ProArg Asn Ser Leu His Leu Val His Ser Ser Tyr Ser 130 135 140 Val His Trp Leu Thr Gln Ala Pro Lys Gly Leu Thr Ser Arg Glu Gly145 150 155 160 Leu Ala Leu Asn Lys Gly Lys Ile Tyr Ile Ser Lys Thr Ser Pro Pro 165 170 175 Val Val Arg Glu Ala Tyr Leu Ser Gln Phe His Glu Asp Phe Thr Met 180 185 190 Phe Leu Asn Ala Arg Ser GlnGlu Val Val Pro Asn Gly Cys Met Val 195 200205 Leu Ile Leu Arg Gly Arg GlnCysSer Asp Pro Ser Asp Met Gln Ser 210 215 220 Cys Phe Thr Trp Glu Leu Leu Ala Met Ala Ile Ala Glu Leu Val Ser225 230 235 240 Gln Gly Leu Ile Asp Glu Asp Lys Leu Asp Thr Phe Asn Ile Pro Ser 245 250 255 Tyr Phe Ala Ser Leu Glu Glu Val Lys Asp Ile Val Glu Arg Asp Gly 260 265 270 Ser Phe Thr Ile Asp His Ile Glu Gly Phe Asp Leu Asp Ser Val Glu 275 280 285 Met Gln Glu Asn Asp Lys Trp Val Arg Gly Glu Lys Phe Thr Lys Val 290 295 300 Val Arg Ala Phe Thr GluPro Ile Ile Ser Asn Gln Phe Gly Pro Glu305 310 315 320 Ile Met Asp Lys Leu Tyr Asp Lys Phe Thr His Ile Val Val Ser Asp

325 330335 Leu Glu Ala Lys Leu Pro LysThr Thr Ser Ile Ile Leu Val Leu Ser 340 345 350Lys Ile Asp Gly 355 <210> 2 <211> 1427<212> DNA <213> Camellia sinensis <400> 2 tgatatcact gctgtggcag ctggcctctttgctataaaa attacttttc tgacgaggca 60 tggagctagc tactgcgggg aaggtgaacg aagtgttgtt catgaacagg ggggaaggag120 aaagtagtta tgcacaaaac tettetttea egcaacaagt ggeeteaatg gcacagccag 180cgctagaaaa tgcagttgaaactctcttct ccagagattt ccaccttcaa gctcttaacg 240cagcggactt gggttgtgca gcgggtccaa acacattcgc agtgatttct acgatcaaga 300gaatgatgga aaagaaatgc agggaattga attgccaaac actggaactt caggtttact 360tgaatgatct ttttggaaat gatttcaata ccctcttcaa aggcctgtcgtctgaggtta 420 ttggtaacaa atgtgaggaa gttccgtgtt atgtgatggg agtaccggggtctttccatg 480gccggctttt tcctcgtaac agcttacatt tagttcattc ctcttacagt gttcattggc 540ttactcaggc accaaaagga ctcacaagca gagaaggctt ggcattaaac aaggggaaga 600tttacatatc aaagacaage ceteetgttg taagagaage etaettatet caattteatg 660aagattteae aatgtttete aatgetagat cccaagaggt ggttccaaat ggttgtatgg 720tgttgatact tcgtggtagg caatgttctg atccttcaga catgcagagc tgctttactt 780gggaactatt agctatggcc attgctgaat tggtttcaca gggattgata gatgaagata 840aattagacac cttcaatata cccagctatt ttgcatcact tgaggaagtg aaagatatag 900tggaggggga cggatcattc acaattgatc atatagaggg gtttgatett gatagegtag 960aaatgeagga gaatgataaa tgggttagag gggaaaagtt taceaaggtt gtcagggcct 1020tcacagagcc tataatttca aaccagtttg gacctgaaat catggacaaa ctatatgaca 1080aattcactca cattgtagtt tcagatttgg aagcaaagct accgaagacc acaagtatca 1140tcctagtgct ttccaagatt gatggatagt tttttagtgt tgtgaaataa actgttgtcc 1200ctatcacata tatgccacta gagggttgtg ccaatgtatt gcacaagaag atttgagagg 1260ggtcaaatat agaaagcatt ttgctcttgt gtggagagag aatgttttct tgatttaaat 1320ctgtgatacc caaatcgtaa tgttgggaag aaatgagaag ttgaacatga aattttaaaa 1380 aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaatt cctgcggccg cgaattc 1427 <210> 3 <211> 1427<212> RNA <213> Camellia sinensis <400> 3 ugauaucacu gcuguggcag cuggccucuu ugcuauaaaa auuacuuuuc ugacgaggca 60uggagcuagc uacugcgggg aaggugaacg aaguguuguu caugaacagg ggggaaggag 120aaaguaguua ugcacaaaac ucuucuuuca cgcaacaagu ggccucaaug gcacagccag 180cgcuagaaaaugcaguugaa acucucuucu ccagagauuu ccaccuucaa gcucuuaacg 240 cagcggacuu ggguugugca gcggguccaa acacauucgc agugauuucuacgaucaaga 300 gaaugaugga aaagaaaugc agggaauuga auugccaaac acuggaacuu cagguuuacu 360 ugaaugaucu uuuuggaaau gauuucaaua cccucuucaa aggccugucg ucugagguua 420 uugguaacaa augugaggaa guuccguguu augugauggg aguaccgggg ucuuuccaug480 gccggcuuuu uccucguaac agcuuacauu uaguucauuc cucuuacagu guu.

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特期2001-37490 (P2001 - 37490A)

(43)公開日 平成13年2月13日(2001.2.13)

(51) Int.Cl.'	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C 1 2 N 15/09	ZNA	C12N 15/00	ZNAA
A01H 5/00		A01H 5/00	Α
C 1 2 N 1/15		C 1 2 N 1/15	
1/19		1/19	
1/21		1/21	
	客查請求	未請求 請求項の数2	25 OL (全 17 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特顧2000-151718(P2000-151718)	(71) 出額人 0000	05887
		三井	化学株式会社
(22)出顧日	平成12年5月23日(2000.5.23)	東京	都千代田区霞が関三丁目2番5号
		(72)発明者 水野	美砂子
(31)優先権主張番号	特顧平11-146358	茨城	県牛人市中央 3 -13- 5 -104
(32)優先日	平成11年5月26日(1999.5.26)	(72)発明者	坦
(33)優先權主張国	日本 (JP)	東京	都大田区南久が原 1 - 5 -15
		(72)発明者 水野	幸一
		茨城	県牛久市中央3-13-5-104
		(72)発明者 藤村	達人
		茨城	県つくば市吾 妻 2-2-2
		(74)代理人 1000	88328
		弁理	士金田暢之(外2名)

(54) 【発明の名称】 カフェイン合成系関連酵素をコードする遺伝子及びその用途

(57)【要約】

【課題】 本発明は、カフェイン合成系にあるN-メチ ルトランスフェラーゼをコードするDNAの全部もしく は一部を微生物または植物細胞にセンスまたはアンチセ ンスの形で組み込むことにより、(1)工業用、食品用 または医療用酵素として利用できるN-メチルトランス フェラーゼの効率的な生産、(2)カフェイン産生植 物、植物組織または植物細胞のカフェイン生合成代謝を 改変することによるカフェイン代謝系の化合物の効率的 生産、及び(3)カフェイン産生植物、植物組織または 植物細胞のカフェイン生合成代謝を改変することによる カフェイン代謝系の化合物群の生成比の改変等の課題を 達成する。

【解決手段】 配列番号1 に記載のアミノ酸配列または 該アミノ酸配列の変異体をコードするDNAまたはRN Aをセンスまたはアンチセンスの形で組み込んだベクタ ーで、微生物、植物体または培養細胞を形質転換する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 以下のヌクレオチド配列:

(a)配列表の配列番号:1のアミノ酸配列を有し、7-メチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼとしての酵素活性を有するポリペプチドであるN-メチルトランスフェラーゼをコードするヌクレオチド配列(b)前記ヌクレオチド配列(a)がコードするポリペプチドが前記酵素活性を維持し得る範囲内で、ヌクレオチドの置換、欠失または挿入を行って得られた変異ヌクレオチド配列のいずれかを有することを特徴とするDNA分子。

【請求項2】 前記ヌクレオチド配列(a)と前記変異 ヌクレオチド配列(b)とがストリンジェントな条件下 でハイブリダイズし得るものである請求項1に記載のD NA分子。

【請求項3】 前記ヌクレオチド配列(a)が、配列表の配列番号:2のヌクレオチド配列からなる請求項1または2に記載のDNA分子。

【請求項4】 以下のヌクレオチド配列:

(a)配列表の配列番号:1のアミノ酸配列を有し、7ーメチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼとしての酵素活性を有するポリペプチドであるNーメチルトランスフェラーゼをコードするヌクレオチド配列(b)前記ヌクレオチド配列(a)に、該ヌクレオチド配列(a)がコードするポリペプチドが前記酵素活性を維持し得る範囲内で、ヌクレオチドの置換、欠失または挿入を行って得ら30れた変異ヌクレオチド配列のいずれかを有することを特徴とするRNA分子。

【請求項5】 前記ヌクレオチド配列(a)と、前記変 異ヌクレオチド配列(b)がストリンジェントな条件下 でハイブリダイズし得るものである請求項4に記載のR NA分子。

【請求項6】 前記配列(a)が、配列表の配列番号: 3のヌクレオチド配列からなる請求項4または5に記載のRNA分子。

【請求項7】 請求項1~3のいずれかに記載のDNA 40 分子と、該DNA分子によりコードされた前記N-メチルトランスフェラーゼを植物細胞中で発現させるための 構成と、を有することを特徴とする発現用ベクター。

【請求項8】 宿主細胞を請求項7に記載の発現用ベクターで形質転換して得られたものであることを特徴とする形質転換細胞。

【請求項9】 前記宿主細胞が微生物細胞である請求項88 に記載の形質転換細胞。

【請求項10】 請求項8または9に記載の形質転換細 属植物、アオギリ(Firmiana)属植物、ポーリニア(Pa 胞を培養して、前記酵素活性を有するN-メチルトラン 50 ullinia)属植物又はカカオノキ(Theobroma)属植物体

スフェラーゼの製造方法。

【請求項11】 請求項1~3のいずれかに記載のDN A分子の有するヌクレオチド配列の全部又は一部に相補的なヌクレオチド配列であって、前記酵素活性を有する植物細胞に導入されて発現した場合に、該植物細胞の該酵素活性を阻害し得ることを特徴とするDNA分子。

【請求項13】 請求項1~6及び11~12のいずれ かに記載のDNA分子またはRNA分子を含むベクタ

【請求項14】 微生物および植物の少なくとも一方の 細胞内で、7-メチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェラーゼ 及びパラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼの酵素活性を有するN-メチルトランスフェラーゼを発現さ せることができるか、もしくは該N-メチルトランスフェラーゼの発現を阻害する機能を有する請求項13に記載のベクター。

【請求項15】 請求項13または14に記載のベクターで形質転換された微生物。

【請求項16】 請求項13または14に記載のベクターで形質転換された植物細胞、植物組織または植物体。

【請求項17】 請求項13または14に記載のベクターが、感染により導入された請求項16に記載の植物細胞、植物組織または植物体。

【請求項18】 請求項16または17に記載の植物細胞、植物組織または植物体を用いて植物二次代謝産物を 製造する方法。

【請求項19】 請求項16または17に記載の植物細胞、植物組織または植物体を用いて植物二次代謝産物の組成を改変する方法。

【請求項20】 請求項16または17に記載の植物細胞または植物組織を培養するか、植物体を栽培して、植物二次代謝産物を製造する方法。

【請求項21】 請求項16または17に記載の植物細胞または植物組織を培養するか、植物体を栽培して、植物二次代謝産物の組成を改変する方法。

【請求項22】 植物二次代謝産物が、7 - メチルキサンチン、パラキサンチン、テオブロミン及びカフェインからなる群から選ばれる少なくとも1つ以上の化合物である請求項18~21のいずれかに記載の方法。

【請求項23】 形質転換植物体が、ツバキ (Camelli a) 属植物、コーヒー (Coffea) 属植物、コラノキ (Col a) 属植物、モチノキ (Ilex) 属植物、ネエア (Neea) 属植物、アオギリ (Firmiana) 属植物、ボーリニア (Pa ullinia) 属植物 又はカカオノキ (Theobroma) 属植物体

である請求項18~21のいずれかに記載の方法。

3

【請求項24】 7-メチルキサンチンN3メチルトラ ンスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェ ラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトランスフェラー ゼとしての酵素活性を有するN-メチルトランスフェラ ーゼであって、(a)配列表の配列番号:1のアミノ酸 配列、または(b)配列表の配列番号:1のアミノ酸配 列に、該アミノ酸配列に、前記酵素活性を損なわない範 囲内でのアミノ酸の置換、挿入または欠失を行って得ら チルトランスフェラーゼ。

【請求項25】 前記アミノ酸配列(a)をコードする ヌクレオチド配列と、前記変異アミノ酸配列(b)をコ ードするヌクレオチド配列とがストリンジェントな条件 下でハイブリダイズし得るものである請求項25に記載 のN-メチルトランスフェラーゼ。

【発明の詳細な説明】

AMP

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、カフェイン合成系 を構成する酵素の一つである7-メチルキサンチンN3 20 化を経て生合成されることが¹*C-トレーサー実験によ メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルト ランスフェラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトラン スフェラーゼの3つのメチルトランスフェラーゼ活性を*

* 同時に有するポリペプチドであるN-メチルトランスフ ェラーゼ及びその変異体、これらのいずれかをコードす るヌクレオチド配列を有するDNA分子またはRNA分 子、これらの分子を用いたベクター、該ベクターによる 形質転換細胞及びこれらの用途に関する。

[0002]

【従来の技術】カフェインは、チャ(Camellia sinensi s) などのツバキ科ツバキ属植物やコーヒー (Coffea ar abica) 等のアカネ科コーヒー属植物等に含まれるプリ れた変異アミノ酸配列を有することを特徴とするN-メ 10 ンアルカロイドで、医薬品原料や食品添加物として使用 されている。現在のところ、カフェインは前記植物種を 始めとするカフェイン産生植物からの抽出、または有機 合成によって製造されている。また、チャやコーヒーな どの嗜好品においては、それらの刺激性を緩和また又は 増強するために、古典的な育種手法等を用いてカフェイ ンおよびその中間体の含有量の低減または増加が試みら れている。

> [0003] Phytochemistry, 31, 2575-(1992) (C は、カフェインがキサントシンから3段階のN-メチル り明らかにされている。との反応経路を以下に示す。

[0004]

(化1)

【0005】このメチル化を触媒する酵素活性、すなわ ちメチルトランスフェラーゼ活性は、1975年にチャ 50 m.J., 146, 87-(1975))。コーヒーでメチルトランス

葉の粗抽出液を用いた研究で最初に報告された(Bioche

フェラーゼの精製が試みられているが (Phytochemistry, 37, 1577- (1994))、精製倍率はきわめて低い。チャでは、メチルトランスフェラーゼの部分精製の報告はあるが (Physiol.Plant., 98, 629- (1996))、酵素タンパク質は単離されていない。

【0006】以上のように、カフェイン合成系酵素、即ち、カフェインの生合成の最終反応である7-メチルキサンチン~テオブロミン~カフェインの2段階のメチル化反応を触媒するN-メチルトランスフェラーゼのアミノ酸配列及びそのアミノ酸配列をコードするDNAに関しては、これまでのところ全く知られていなかった。

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、カフェインの合成に有用なカフェイン合成系を構成する酵素の一つである7-メチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼとしての酵素活性を同時に有するN-メチルトランスフェラーゼ、微生物や植物におけるカフェイン生産の増強や抑制に有用なこのN-メチルトランスフェラーゼをコー 20ドするDNAまたはRNA分子、及びそれを用いたベクター等を提供することにある。

【0008】例えば、本発明にかかるDNA分子の全部もしくは一部を、微生物または植物細胞に、センスまたはアンチセンスの形で組み込むことにより、以下の目的を達成することが可能となる。

- (1)工業用、食品用または医療用酵素として利用できるN-メチルトランスフェラーゼを効率よく生産する。
- (2)カフェイン産生植物、植物組織または植物細胞の カフェイン生合成代謝を改変してカフェイン代謝系の化 30 合物を効率よく生産する。
- (3)カフェイン産生植物、植物組織または植物細胞のカフェイン生合成代謝を改変してカフェイン代謝系の化合物群の生成比を改変する。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究の結果、チャの幼葉から部分精製された7-メチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェラーゼ及びバラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼの3つの酵素活性を同時に有す 40るポリペプチドとしてのN-メチルトランスフェラーゼのN末端アミノ酸配列を解析した。その結果を基に、DNAブローブを作成し、このプローブを用いてRT-PCR法および5.RACE法により目的とするDNA分子を単離することに成功した。

【0010】次に、このDNA分子をベクターに組み込んだ後、大腸菌に導入し、当該DNA分子に由来するポリペプチドを大量に発現させた。発現したポリペプチドを回収してその酵素学的性質を調べたところ、チャの幼葉から分離した上記の3種のN-メチルトランスフェラ

ーゼ活性を有するポリペプチドと同一の反応、すなわち バラキサンチンからのカフェインの生成が認められ、当 該DNA分子がカフェイン合成系を構成する酵素の一つ である上記の3つのNーメチルトランスフェラーゼをコード する遺伝子を有することを確認した。

【0011】S-アデノシルメチオニン(SAM)をメチル基供与体としてキサントシン類化合物やキサンチン類化合物にN-メチル化を行う植物であれば、本発明にかかるN-メチルトランスフェラーゼあるいはそれと同一の酵素活性を有するポリペプチド、更にはこれらをコードするDNAが含まれていると推測され、本発明に記載の方法を用いれば、それらの植物からも、本発明にかかるN-メチルトランスフェラーゼあるいはそれと実質的に同一の酵素、更にはこれらをコードするDNA分子またはRNA分子を得ることができる。

【0012】本発明者らは以上の知見に基づいて本発明を完成するに至った。すなわち、本発明には以下の各態様が含まれる。

) 【 0 0 1 3 】本発明にかかる D N A 分子は、以下のヌクレオチド配列:

(a)配列表の配列番号:1のアミノ酸配列を有し、7-メチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼとしての酵素活性を有するポリペプチドであるN-メチルトランスフェラーゼをコードするヌクレオチド配列、及び(b)前記ヌクレオチド配列(a)に、該ヌクレオチド配列(a)がコードするポリペプチドが前記酵素活性を維持し得る範囲内で、ヌクレオチドの置換、欠失または挿入を行って得られた変異ヌクレオチド配列のいずれかを有することを特徴とする。

【0014】この変異ヌクレオチド配列(b)としては、ヌクレオチド配列(a)とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし得るものが好ましい。

【0015】本発明にかかるRNA分子は、以下のヌクレオチド配列:

(a)配列表の配列番号:1のアミノ酸配列を有し、7ーメチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼとしての酵素活性を有するボリペプチドであるNーメチルトランスフェラーゼをコードするヌクレオチド配列、及び(b)前記ヌクレオチド配列(a)がコードするポリペプチドが前記酵素活性を維持し得る範囲内で、ヌクレオチドの置換、欠失または挿入を行って得られた変異ヌクレオチド配列のいずれかを有することを特徴とする。

を回収してその酵素学的性質を調べたところ、チャの幼 【0016】この変異ヌクレオチド配列(b)として 葉から分離した上記の3種のN-メチルトランスフェラ 50 は、ヌクレオチド配列(a)とストリンジェントな条件 下でハイブリダイズし得るものが好ましい。

【0017】本発明にかかるNーメチルトランスフェラーゼ発現用のベクターは、上記のDNA分子と、該DNA分子によりコードされたNーメチルトランスフェラーゼを植物細胞中で発現させるための構成と、を有することを特徴とする。この発現用ベクターを用いて、宿主細胞を形質転換することで、形質転換細胞を得ることができる。更に、この形質転換細胞を培養して、前記酵素活性を有するNーメチルトランスフェラーゼを製造することができる。

【0018】本発明にかかるDNA分子の他の態様は、 上記のDNA分子の有するヌクレオチド配列の全部又は 一部に相補的なヌクレオチド配列であって、前記酵素活 性を有する植物細胞に導入されて発現した場合に、該植 物細胞の該酵素活性を阻害し得ることを特徴とする。

【0019】本発明にかかるRNA分子の他の態様は、 上記のRNA分子の有するヌクレオチド配列の全部又は 一部に相補的な配列であって、前記酵素活性を有する植 物細胞に導入されて発現した場合に、該植物細胞の該酵 素活性を阻害し得ることを特徴とする。

【0020】本発明にかかるベクターの一態様は、上記 のDNA分子及びRNA分子のいずれかを含むことを特 徴とする。このベクターは、例えば、微生物および/ま たは植物の細胞内で、7-メチルキサンチンN3メチル トランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランス フェラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトランスフェ ラーゼの酵素活性を有するN-メチルトランスフェラー ゼを発現させることができるか、もしくは該N-メチル トランスフェラーゼの発現を阻害する機能を有するもの として提供することができる。このベクターを用いて、 微生物、植物細胞、植物組織または植物体を形質転換す ることができ、得られた形質転換体も本発明に含まれ る。この植物細胞、植物組織または植物体の形質転換体 を用いて植物二次代謝産物を製造させることができる。 また、この植物細胞、植物組織または植物体を用いて植 物二次代謝産物の組成を改変することができる。

【0021】本発明にかかるN-メチルトランスフェラーゼは、7-メチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェラーゼ及びパラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼとして 40の酵素活性を有するポリペプチドであって、(a)配列表の配列番号:1のアミノ酸配列、または(b)配列表の配列番号:1のアミノ酸配列に、該アミノ酸配列に、前記酵素活性を損なわない範囲内でのアミノ酸の置換、挿入または欠失を行って得られた変異アミノ酸配列を有することを特徴とする。

【0022】この変異アミノ酸配列(b)としては、アミノ酸配列(a)をコードするDNAと、この変異アミノ酸配列(b)をコードするDNAとがストリンジェントな条件下でハイブリダイズし得るものが好ましい。

【0023】本発明によれば、カフェインの合成、微生物や植物において生産されるカフェインの組成の改変などに有用なカフェイン合成系を構成する酵素の一つである7-メチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ及びバラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼとしての酵素活性を同時に有するポリペプチドであるN-メチルトランスフェラーゼをコードするDNA分子及びRNA分子が提供される。

10 (0024)

【発明の実施の形態】本発明にかかるNーメチルトランスフェラーゼは、7ーメチルキサンチンN3メチルトランスフェラーゼ、テオブロミンN1メチルトランスフェラーゼ及びバラキサンチンN3メチルトランスフェラーゼとしての酵素活性を同時に有するポリペプチドである。

【0025】 このN - メチルトランスフェラーゼとしては、配列番号: 1に示したアミノ酸配列を有しているもの、配列番号: 1のアミノ酸配列に、所望とするN - メ 20 チルトランスフェラーゼ活性を損なわない範囲で、アミノ酸の置換、挿入または欠失を行って得られた変異アミノ酸配列を有しているものを挙げることができる。すなわち、所望とする上記のN - メチルトランスフェラーゼ活性を有する配列番号: 1のアミノ酸配列及びその変異配列を有するボリペプチドをN - メチルトランスフェラーゼと総称する。

【0026】上記の変異アミノ酸配列を有するボリベプチドとしては、それ自身が実質的にチャ幼葉のNーメチルトランスフェラーゼと同等の機能を有し、且つ配列番30号:1のアミノ酸配列と酵素活性にかかわる部位において高い相同性を有しているものを挙げることができる。【0027】一般に同等の機能を有する複数の酵素間において、酵素活性に必須である部位以外のアミノ酸配列の相同性は非常に低いことがあることは良く知られている(Kawaqoe et al., Proc.Natl.Acad.Sci.USA, 93, 12082-(1996))。従って、全体としての相同性が低い場合でも、活性にかかわる部位において高い相同性を有するものは本発明にかかるNーメチルトランスフェラーゼとして分類できる。

10 【0028】アミノ酸配列全体として比較した場合における変異アミノ酸配列としては、配列番号:1のアミノ酸配列に対して、15%以上の相同性、好ましくは30%以上の相同性、より好ましくは45%以上の相同性、更に好ましくは60%以上の相同性、さらにより好ましくは75%以上の相同性、さらにより一層好ましくは90%以上の相同性、最も好ましくは95%以上の相同性を有し、かつ所望のNーメチルトランスフェラーゼ活性を有するポリペプチドを提供できる変異アミノ酸配列を挙げることができる。

50 【0029】なお、配列番号:1のアミノ酸配列を基準

10

とした変異を、これらをコードするヌクレオチド配列の レベルで表現した場合、変異アミノ酸配列をコードする 変異ヌクレオチド配列としては、配列番号:1のアミノ 酸配列をコードするヌクレオチド配列に対して、35% 以上の相同性、好ましくは60%以上の相同性、より好 ましくは75%以上の相同性、さらに好ましくは90% 以上の相同性、更に好ましくは95%以上の相同性を有 する変異ヌクレオチド配列を挙げることができる。

【0030】本発明にかかるN-メチルトランスフェラ ーゼをコードするヌクレオチド配列、すなわちNーメチ ルトランスフェラーゼ遺伝子としては、配列番号:1の アミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を挙げると とができ、その具体例としは、配列番号:2のDNA配 列、配列番号:3のRNA配列を挙げることができる。 これらのN-メチルトランスフェラーゼ遺伝子に対し て、上記で規定される相同性を有するヌクレオチド配列 も本発明におけるN-メチルトランスフェラーゼをコー ド遺伝子に含まれる。

【0031】所望とするN-メチルトランスフェラーゼ 活性を維持した変異アミノ酸配列としては、この変異ア 20 ーブに用いた標識を利用して識別することができる。 ミノ酸配列をコードする変異ヌクレオチド配列と、配列 番号:1のアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列 とがストリンジェントな条件下でハイブリダイズし得る ものが実用上好適に利用し得る。

【0032】また、変異N-メチルトランスフェラーゼ 遺伝子としても、配列番号:1のアミノ酸配列をコード するヌクレオチド配列とストリンジェントな条件下でハ イブリダイズし得るものが実用上好適に利用し得る。そ の具体例としては、配列番号:2のヌクレオチド配列に A分子及び配列番号:3のヌクレオチド配列にストリン ジェントな条件下でハイブリダイズし得るRNA分子を 挙げることができる。

【0033】とのストリンジェントな条件下でのハイブ リダイゼーションは、例えば、Molecular Cloning: Col d Spring Harbor Laboratory Press, Current Protocol s inMolecular Biology; Wiley Interscienceに記載の 方法によって行うことができ、市販のシステムとして は、GeneImageシステム(アマシャム)を挙げることが ーションを行うことができる。

【0034】試験すべきDANまたはRNA分子を転写 した膜を、製品プロトコールに従って、標識したプロー ブとプロトコール指定のハイブリダイゼーションバッフ ァー中でハイブリダイズさせる。ハイブリダイゼーショ ンバッファーの組成は、0.1重量%SDS、5重量% デキストラン硫酸、1/20容のキット添付のブロッキ ング試薬及び2~7×SSCからなる。ブロッキング試 薬としては、例えば、100×Denhardt's solution、

/容量) Fic11[™] 400、2% (重量/容量) ポリビニルビ ロリドンを5培濃度で調製したものを1/20に希釈し て使用することができる。20×SSCは、3M塩化ナ トリウム、0.3Mクエン酸溶液であり、SSCは、よ り好ましくは、3~6×SSC、更に好ましくは、4~ 5×SSCの濃度で使用する。

【0035】ハイブリダイゼーションの温度は、40~ 80℃、より好ましくは50~70℃、更に好ましくは 55~65℃の範囲であり、数時間から一晩のインキュ ベーションを行った後、洗浄バッファーで洗浄する。洗 浄の温度は、好ましくは室温、より好ましくはハイブリ ダイゼーション時の温度である。洗浄バッファーの組成 は、6×SSC+0、1重量%SDS溶液、より好まし くは4×SSC+0.1重量%SDS溶液、更に好まし くは2×SSC+0.1重量%SDS溶液、更に好まし くは1×SSC+0.1重量%SDS溶液、最も好まし くは0.1×SSC+0.1重量%SDS溶液である。 このような洗浄バッファーで膜を洗浄し、プローブがハ イブリダイズしたDNA分子またはRNA分子を、プロ

【0036】なお、変異は、自然界において生じたもの でもよく、ヌクレオチド配列における部位突然変異によ り人工的に起こしたものでも良い。

【0037】本発明のN-メチルトランスフェラーゼ遺 伝子を有するDNA分子は、例えば、N-メチルトラン スフェラーゼをコードするDNA分子に特異的にハイブ リダイズするオリゴヌクレオチドをプライマーとして用 いたPCR技術(植物のPCR実験プロトコール(細胞 工学別冊、植物細胞工学シリーズ2) 秀潤社(1995)) を ストリンジェントな条件下でハイブリダイズし得るDN 30 利用して、本発明にかかるN-メチルトランスフェラー ゼを生産する細胞から分離することができる。

> 【0038】具体的には、mRNAから合成したcDN Aにリンカーを結合させ、N-メチルトランスフェラー ゼを構成するアミノ酸配列をコードするDNAとリンカ ー間でPCRを行うこと等により、目的c DNAの全長 配列を単離することができる。

【0039】このようなハイブリダイゼーション技術や PCR技術により得られるN-メチルトランスフェラー ゼをコードするDNA分子は、少なくとも単離に使用し できる。具体的には以下の操作によってハイブリダイゼ 40 た部位においては、配列番号:2 に記載のN-メチルト ランスフェラーゼ遺伝子と相同性を有する。ことで相同 性とは、それぞれのN-メチルトランスフェラーゼ遺伝 子がコードするアミノ酸配列の比較において15%以上 の相同性、好ましくは30%以上の相同性、より好まし くは45%以上の相同性、更に好ましくは60%以上の 相同性、さらにより好ましくは75%以上の相同性、さ らにより一層好ましくは90%以上の相同性、最も好ま しくは95%以上の相同性を指す。ただし、得られるN - メチルトランスフェラーゼ遺伝子によっては、コード 2% (重量/容量) Bovine serum albumin2% (重量 50 するアミノ酸の複数の残基が欠失、付加、置換された結 果として、N-メチルトランスフェラーゼとの相同性が 15%以下となってもなお、N-メチルトランスフェラーゼの機能に必須な領域を保持し、実質的にN-メチルトランスフェラーゼと同等の機能を有するタンパク質をコードしていることも想定される。

【0040】本発明にかかるN-メチルトランスフェラーゼをコードするヌクレオチド配列(遺伝子)を有するDNA分子またはRNA分子を単離するために用いる生物としては、カフェインまたはその前駆体を産生する生物であればすべて使用できるが、中でもチャなどのツバロキ科ツバキ(Camellia)属植物、コーヒーなどのアカネ科コーヒー(Coffea)属植物、コラノキなどのアオギリ科コラノキ(Cola)属植物などを例示することができる。

【0041】本発明にかかるNーメチルトランスフェラーゼ遺伝子を有するRNA分子は、Sp6プロモーターやT7プロモーターといったRNAポリメラーゼが認識するプロモーターの下流に、上記方法で得たNーメチルトランスフェラーゼDNAを所望の向きで、機能し得る位置に接続して組換え分子を調製し、これをSp6RN 20AポリメラーゼやT7RNAポリメラーゼなどのRNAポリメラーゼで翻訳させて得ることができる。また、植物ウイルスにNーメチルトランスフェラーゼDNAないしRNAを導入するか、後で述べるように適当なDNA発現カセットにNーメチルトランスフェラーゼDNAを所望の向きで機能し得る位置に接続して組換え分子を形成し、この組換え分子を微生物や植物等の宿主に導入することにより宿主の転写活性を利用して得ることもできる。

【0042】Nーメチルトランスフェラーゼ遺伝子を有するDNA分子の全部または一部と相補性を有するDNA分子、あるいはNーメチルトランスフェラーゼ遺伝子を有するRNA分子の全部または一部と相補性を有するRNA分子であって、カフェインまたはその前駆体を産生する宿主細胞中において発現した際に宿主細胞におけるNーメチルトランスフェラーゼの発現を阻害する機能を有するものは、宿主細胞におけるNーメチルトランスフェラーゼ発現の阻害または抑制用のDNA分子またはRNA分子として用いることができる。

【0043】 ことで、N-メチルトランスフェラーゼ遺 40 伝子の一部とは、その部分に相補性を有する配列を基礎として得られる阻害用のmRNA、すなわちアンチセンスRNAが宿主細胞中で形成された際に、これが宿主細胞におけるN-メチルトランスフェラーゼを発現させるためのmRNAと結合して、宿主細胞におけるN-メチルトランスフェラーゼの発現が阻害される部分である。この部分としては、このようなアンチセンスmRNAの形成に必要となる部分であり、例えば少なくとも14塩基長の長さの部分を挙げることができる。

【0044】アンチセンスmRNA形成用のDNA分子 50 ととができる。

12

としては、例えば、配列番号:2のヌクレオチド配列の全部または一部と相補性を有しているDNA分子を挙げることができ、アンチセンスRNA分子としては、配列番号:3のヌクレオチド配列の全部または一部と相補性を有しているRNA分子を挙げることができる。これらのヌクレオチド配列とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし得る変異配列の全部または一部と相補性を有しているDNA分子またはRNA分子もこのような目的に用いることができる。

【0045】なお、これらの阻害用のDNA分子またはRNA分子に対して、高い相同性を有し、所望とする阻害又は抑制機能を発揮できるものも利用できる。ここで高い相同性とはそれぞれのヌクレオチド配列の比較において60%以上の相同性、好ましくは75%以上の相同性、さらに好ましくは90%以上の相同性、最も好ましくは95%以上の相同性を指す。

【0046】これらの阻害用のDNA分子またはRNA 分子自体は、必ずしも本発明にかかるN-メチルトラン スフェラーゼをコードするものでなくてもよい。

1 【0047】本発明にかかるN-メチルトランスフェラーゼ阻害用のヌクレオチド配列の他の態様としては、N-メチルトランスフェラーゼ遺伝子と相同性を有する部分を有するが、N-メチルトランスフェラーゼをコードしていないヌクレオチド配列で、宿主細胞の有するN-メチルトランスフェラーゼ遺伝子と置換されることで、宿主のN-メチルトランスフェラーゼ活性を消失させ得るものを挙げることができる。

【0049】植物細胞での発現は、(i)宿主細胞内でのDNAからmRNAへの転写を可能とするプロモーター、(ii)プロモーターの下流にセンス方向またはアンチセンス方向に連結したNーメチルトランスフェラーゼ遺伝子を含むDNA断片、またはNーメチルトランスフェラーゼの発現を阻害する機能を有するDNA断片、

(iii)必要に応じてこれらDNA断片の下流に連結された転写産物の安定化に必要なポリアデニレーション部位を含むターミネーター配列、などを含む発現カセットを宿主である植物細胞に導入して、これを形質転換する方法が利用できる。

【0050】このような発現カセット、及びこれを含む ベクターも本発明の対象である。

【0051】発現カセットは、挿入されているDNAを 恒常的または誘導的に発現させるためのプロモーターを 含有し得る。また、この発現カセットは。必要に応じ て、植物細胞内での複製のための複製オリジンを有する (8)

【0052】恒常的に発現させるためのプロモーターと しては、例えば、カリフラワーモザイクウイルスの35 Sプロモーター、イネのアクチンプロモーターなどが挙 げられる。また、誘導的に発現させるためのプロモータ ーとしては、例えば糸状菌、細菌、ウイルスの感染や侵 入、低温、高温、乾燥、嫌気的条件、特定の化合物の散 布等の外因によって発現することが知られているプロモ ーター等が挙げられる。とのようなプロモーターとして は、例えば、糸状菌、細菌、ウイルスの感染や侵入によ って発現するイネのキチナーゼ遺伝子のプロモーターや 10 タバコのPRタンパク質遺伝子のプロモーター、低温に よって誘導されるイネの「1 i p 19」遺伝子のプロモ ーター、高温によって誘導されるシロイヌナズナの「H SP18.2」遺伝子のプロモーター、乾燥によって誘 導されるイネの「 r a b 」遺伝子のプロモーター、嫌気 的条件で誘導されるトウモロコシのアルコールデヒドロ ゲナーゼ遺伝子のプロモーター等が挙げられる。またイ ネのキチナーゼ遺伝子のプロモーターとタバコのPRタ ンパク質遺伝子のプロモーターはサリチル酸等の特定の 化合物によって、イネの「rab」遺伝子プロモーター 20 は植物ホルモンのアプシジン酸の散布によっても誘導さ

13

【0053】或いはまた、発現カセットに挿入されてい るDNAを発現させるためのプロモーターとしては、N - メチルトランスフェラーゼ遺伝子のプロモーターを単 離して利用する方法も挙げられる。

れる。

【0054】具体的なプロモーターの単離方法の一例に は、N-メチルトランスフェラーゼ遺伝子の全部又は一 部をプローブとしたハイブリダイゼーション技術の利用 により、ゲノムDNA断片を選択し、該遺伝子の上流部 DNAを特定する方法を挙げることができる。

【0055】発現カセット中の組み換えDNA分子の植 物への導入に備えるために、大腸菌の複製シグナル及び 形質転換された細菌の細胞を選抜するためのマーカー遺 伝子を含むクローニングベクターが数多く利用できる。 このようなベクターの例には、pBR322、pUC 系、M13 mp系等がある。適当な制限酵素切断部位 で、目的の配列をベクターに導入することができる。得 られたプラスミドDNAの特徴を明らかにするため、制 学的-分子生物学的方法が一般に用いられる。各々の操 作を終えた後、プラスミドDNAを切断して、別のDN Aに結合させることができる。各プラスミドDNAの配 列を、同じプラスミド又は別のプラスミド中にクローニ ングすることができる。

【0056】植物細胞の中に発現カセットを導入するた めには、さまざまな手法を用いることができる。これら の手法には、形質転換因子としてアグロバクテリウム・ ツメファシエンス (Agrobacterium tumefaciens) また は、アグロバクテリウム リゾゲネス (Agrobacterium r 50 はその繁殖媒体 (例えば種子、塊茎、切穂など) から得

hizogenes)を用いたT-DNAによる植物細胞の形質 転換、プロトプラストへの直接導入(インジェクション 法、エレクトロポレーション法等)、パーティクルガン 法等やその他の可能性が含まれる。

【0057】プロトプラストへの直接導入では、特別に 必要とされるベクターはない。例えば、pUC誘導体の ような単純なプラスミドを用いることができる。目的の 遺伝子を植物細胞に導入する方法によっては、他のDN A配列が必要になることもある。例えばTiまたはRi プラスミドを植物細胞の形質転換に用いる場合には、T iおよびRiプラスミドのT-DNA領域の少なくとも 右端の配列、大抵は両端の配列を、導入されるべき遺伝 子の隣接領域となるように接続するのが好ましい。

【0058】アグロバクテリウム属菌を形質転換に用い る場合には、導入すべき発現カセットを、特別のプラス ミド、すなわち中間ベクターまたはバイナリーベクター 中にクローニングする必要がある。中間ベクターはアグ ロバクテリウム属菌の中では複製されない。中間ベクタ ーは、ヘルパープラスミドあるいはエレクトロポレーシ ョンによってアグロバクテリウム属菌の中に移行され る。中間ベクターは、T-DNAの配列と相同な領域を もつため、相同組換えによって、アグロバクテリウム属 菌のTiまたはRiプラスミド中に取り込まれる。宿主 として使われるアグロバクテリウム属菌には、Vir領 域が含まれている必要がある。通常TiまたはRiプラ スミドにVir領域が含まれており、その働きにより、 T-DNAを植物細胞に移行させることができる。

【0059】一方、バイナリーベクターはアグロバクテ リウム属菌の中で複製、維持され得るので、ヘルパープ ラスミドあるいはエレクトロポレーション法によってア グロバクテリウム属菌中に取り込まれると、宿主のvi r領域の働きによって、バイナリーベクター上のT-D NAを植物細胞に移行させることができる。

【0060】なお、このようにして得られた発現カセッ トを含む中間ベクターまたはバイナリーベクター、及び これを含む大腸菌やアグロバクテリウム属菌等の微生物 も本発明の対象である。

【0061】形質転換された植物細胞は、再生過程を経 ることにより植物組織または植物体に変換することがで 限酵素切断部位分析、ゲル電気泳動、及びその他の生化 40 きる。再生の方法は植物細胞の種類により異なるが、例 えばイネではFujimuraら(Plant Tissue Culture Let t., 2, 74-(1995))の方法、トウモロコシでは、Shil litoら(Bio/Technology, 7, 581-(1989))の方法、 シロイヌナズナではAkamaらの方法 (Plant Cell Rep., 12, 7-(1992)) などが挙げられる。

> 【0062】本発明において、「植物体」とは植物に分 類される生物個体の全体もしくは一部の器官(例えば、 葉、茎、根、花、果実、種子等)を指す。

> 【0063】これらの方法により作出された植物体また

物には、葉、花、果実、種子などの植物の特定の組織ま

たは細胞も含まれる。

た植物体は、カフェインまたはその前駆体を産生する野 生型の植物体と比較して本発明のN-メチルトランスフ ェラーゼの発現量が変化し、ホスト植物の代謝の改変に よるカフェイン代謝系化合物の生成量の変化や、ホスト 植物の代謝の改変によるカフェイン代謝系化合物群の生 成比の変化が起とる。とのようにして得られたトランス ジェニック植物は本発明の対象である。本発明でいう植

【0064】また、近年植物のポストトランスレーショ 10 ばすべて使用できる。 ナルなジーンサイレンシングの研究から、ウイルス等の 外来核酸に対して植物が本来備えている防御機項を利用 して、目的遺伝子の発現を抑制することが可能なことが わかってきた(Cell,95,177-187(1998)、化学と生物、3 7、532-(1999)、蛋白質核酸酵素、44、1396-(1999))。 これによれば、DNAウイルスやRNAウイルス等が植 物に進入した場合、植物はこれらの鋳型からアベラント RNAを転写し、植物が本来持っている配列の転写産物 と配列特異的に二本鎖RNAを形成する。との二本鎖R NAはRNaseにより分解されることにより、目的の 20 遺伝子の発現を抑制することが可能となる(Cell,96.3) 03-(1999))。本方法の重要な特徴のひとつは、発現を 抑制したい配列を目的植物に必ずしも形質転換させる必 要がない点にある。また本方法のさらなる特徴は、植物 の一部 (下位葉等) に目的の核酸を感染等により導入す れば、その効果が植物体全体に広がることである。具体 的な発現抑制方法は、目的遺伝子の配列またはそれと高 い相同性を持つ配列の全部または一部を含む二本鎖RN Aや、二本鎖DNAを持つアグロバクテリウムを植物の 下位葉に感染させる。ここで高い相同性とはそれぞれの 30 塩基配列の比較において60%以上の相同性、好ましく は75%以上の相同性、さらに好ましくは90%以上の 相同性、最も好ましくは95%以上の相同性を指す。

【0065】この方法を施された植物体は、カフェイン またはその前駆体を産生する野生型の植物体と比較して 本発明のN-メチルトランスフェラーゼタンパク質の発 現量が変化し、ホスト植物の代謝の改変によるカフェイ ン代謝系化合物の生成量の変化や、ホスト植物の代謝の 改変によるカフェイン代謝系化合物群の生成比の変化が 起こる。このようにして得られた植物は本発明の対象で 40 ある。本発明でいう植物には、葉、花、果実、種子など の植物の特定の組織または細胞も含まれる。

【0066】前記のSAMをメチル基供与体としてカフ ェインを生成する植物としては、チャなどのツバキ科ツ バキ (Camellia) 属植物、コーヒーなどのアカネ科コー ヒー (Coffea) 属植物、コラノキなどのアオギリ科コラ ノキ(Co1a)属植物など、カフェイン産生植物を例示す るととができる。

【0067】本発明にかかるNーメチルトランスフェラ ーゼをコードするDNAを導入してN-メチルトランス 50 【0074】

フェラーゼタンパク質を大量に発現させるための微生物 としては、大腸菌や枯草菌等の細菌及びバキュロウイル

ス等のウイルスを例示することができる。 【0068】また、ホスト細胞の代謝を改変して特定化 合物の生産性向上や特定の化合物群の生成比改変を図る ことを目的に、本発明にかかるNーメチルトランスフェ ラーゼをコードする DNA をセンスまたはアンチセンス の形で組み込んで形質転換植物を得るための植物として は、カフェインまたはその前駆体を産生する植物であれ

【0069】上記の構成のベクターで形質転換された植 物細胞または植物組織を培養して、あるいは同様に形質 転換された植物体を栽培して、カフェイン合成系にかか る二次代謝産物の製造やこれらの形質転換体で生産され る二次代謝産物の組成の改変を行うことがきる。この二 次代謝産物としては、例えば、7-メチルキサンチン、 パラキサンチン、テオブロミン及びカフェインからなる 群から選ばれる少なくとも1つ以上の化合物を挙げるこ とができる。

【0070】形質転換に用いる植物細胞、植物組織また は植物体の供給原としては、例えば、質転換植物体が、 ツバキ (Camellia) 属植物、コーヒー (Coffea) 属植 物、がコラノキ(Cola)属植物、モチノキ(Ilex)属植 物、ネエア(Neea)属植物、アオギリ(Firmiana)属植 物、ポーリニア(Paullinia)属植物又はカカオノキ(T heobroma) 属植物を挙げることができる。

【0071】中でもチャなどのツバキ科ツバキ (Camell ia) 属植物、コーヒーなどのアカネ科コーヒー (Coffe a) 属植物、コラノキなどのアオギリ科コラノキ(Col a) 属植物などを好ましいものとして例示することがで きる。

【0072】さらに、本発明にかかるN-メチルトラン スフェラーゼは、テオブロミンの他にも7-メチルキサ ンチンといった構造類似化合物もメチル化することがで きるので、前記の植物種以外であってもこれらキサンチ ンの構造類似化合物を含む植物であれば、本発明の方法 を適用することができる。

【0073】なお、酵素学的な検討の結果、本発明にか かるN-メチルトランスフェラーゼは以下の基本的性質 を有することが明らかになっている。

分子量: 41,000 (SDS-PAGE)、61,00 0 (ゲルろ過)

等電点:4.5~5.0 (クロマトフォーカシング) 至適pH:8.5

 $Km値: 21\mu M (SAM)$ 、 $24\mu M (パラキサンチ$

阻害剤:SAH(S-アデノシルホモシステイン) 反応機構:SAM+パラキサンチン→SAH+カフェイ

【実施例】以下、実施例および比較例により本発明を更 に具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらの実施例 に限定されるものではない。

【0075】実施例1

N-メチルトランスフェラーゼ精製画分の調製 1997年5月に鹿児島県枕崎市で採種した、チャ葉 (Camellia sinensis var. Yabukita) の第1、2、3 葉を液体窒素を用いて凍結し、-80℃で保存した。と の材料100gを、1,000m1の5mM EDTA -Na2、5mM2-メルカプトエタノール、5%(v /v) グリセリン、1mg アプロチニン、0.5% (w/v) アスコルビン酸ナトリウム、2.5%(w /v)不溶性ポリビニルポリピロリドンを含む50mM リン酸ナトリウム緩衝液(pH7.3)を加えて磨砕 し、3層のガーゼで濾過した後に濾液を違心分離(1 0,000g、15分)して上清を得た。この上清に対 して50-80% 飽和硫安分画を調製した。この分画 をSephadex G-25を用いて脱塩し、2mM EDTA-Na2、2mM 2-メルカプトエタノー ル、20%(v/v) グリセリンを含む10mM リ 20 した。得られた画分を2mM 2-メルカプトエタノー ン酸ナトリウム緩衝液 (pH7.2) に溶解させた後 に、同じ緩衝液で平衡化したハイドロキシアパタイトカ ラム (15×160mm) に吸着させ、200ml 2 mM EDTA-Na2、2mM 2-メルカプトエタ ノール、20% (v/v) グリセリンを含む10-2 00mMリン酸ナトリウム緩衝液の直線濃度勾配を用い て活性画分を溶出した。活性画分を集め、80% 飽和 硫安処理により沈殿を回収し、2mM EDTA-Na 2、2mM 2-メルカプトエタノール、20mM K*

*C1、20%(v/v)グリセリンを含む50mM ト リスー塩酸緩衝液(pH8.4)に溶解した。脱塩処理 を行った後に、同じ緩衝液で平衡化した高速液体クロマ トグラフィー専用の陰イオン交換カラムShodex IEC QA-824 (8×25mm) に吸着させた。 同じ緩衝液でカラムを洗浄後、36mlの20-750 mM KC1 (2mM EDTA-Na2, 2mM 2 -メルカプトエタノール、20% (v/v) グリセリ ンを含む50mM トリスー塩酸緩衝液(pH8.5) 10 に溶解)の直線濃度勾配で吸着タンパク質を溶出した。 活性画分を集め、脱塩処理を行い、2mM EDTA-Na2、2mM 2-メルカプトエタノール、20% (v / v) グリセリンを含む50mM トリスー塩酸 緩衝液(pH8.5)に溶解した後、同じ緩衝液で平衡 化したアフィニティーカラムであるアデノシン-アガロ ース (1ml) に吸着させた。0.2M NaCl、2

トリス-塩酸緩衝液(pH8.5)で活性画分を溶出 ル、150mM KC1、20% (v/v) グリセリ ンを含む50mM トリスー塩酸緩衝液(pH8.5) で平衡化したHiLoad Superdex 200 (16×600mm)を用いてゲル濾過を行い、最終精 製標品を得た。表1にN-メチルトランスフェラーゼの

精製過程における比活性の変化をまとめた。

mM EDTA-Na2、2mM 2-メルカプトエタ

ノール、20%(v/v) グリセリンを含む50mM

[0076]

【表1】

麦 1

ステップ	画分	液量 (ml)	総活性 (pkat)	総タンパク質量 (mg)	比括性 (pKat/mg)	精製度(倍)	産生量(%)
1	粗抽出物	980	6330	581	10.9	1.0	100
2	硫酸アンモニウム	33.8	3410	155	22.0	2.0	53.9
3	ヒドロキシアパタイト	23.0	2630	28.9	91.0	8.0	41.5
4	Shodex IEC QA-824	7.5	1070	4.82	221	20.3	16.9
5	アデノシン-アガロース	2.0	202	0.08	2530	232	3.2
6	Superdex 200	5.8	228	0.04	5700	523	8.6

[0077] 実施例2

N-メチルトランスフェラーゼ精製画分のアミノ末端ア ミノ酸配列の解析

最終精製標品をSDS-ボリアクリルアミドゲル電気泳 動後、セミドライブロッティング装置を用いPVDFメ ンブレンに転写した。N-メチルトランスフェラーゼが 転写された部位を切り取り、ABIプロテインシーケン サーを用いてN末端のアミノ酸配列を分析した。その結 果を配列番号:4に示す。

【0078】実施例3

N-メチルトランスフェラーゼのcDNAクローニング 50 て破砕した。液体窒素の昇華後、50mlの3M Li

40 のためのオリゴヌクレオチド

N末端の7アミノ酸残基に基づく19残基のオリゴヌク レオチドNMT-1とNotI-(dT)18プライマ ー (ファルマシアバイオテック) をプローブとした。配 列番号:5にNMT-1の配列を示す。

【0079】実施例4

N-メチルトランスフェラーゼ遺伝子のクローニングの ための1本鎖cDNAの合成

(1) total RNAの単離

5gの若いチャ葉を液体窒素存在下で乳棒、乳鉢を用い

C1、8M 尿素を加えて、ポリトロンでさらに破砕し た。4℃で一晩静置した後、12,000rpmで15 分間、遠心分離を行った。沈殿を0.5% SDS、1 0mM Tris-塩酸緩衝液 (pH7.6) に懸濁 し、総量で10m1程度にした。10m1のフェノール /クロロホルム溶液を加えて混合し、12,000rp m、10分間の遠心分離を行った。上清に1/10倍容 の3M 酢酸ナトリウム溶液 (pH4.8) を加え、さ らに2倍容のエタノールを加えて-80℃で1時間静置 した。4°C、12,000rpm、10分間の遠心分離 を行い、上清を除去した沈殿に70% エタノールを加 えて懸濁し、再度、遠心分離を行った。上清を除去し、 真空ポンプでドライアップした。沈殿を1.5mlの水 に溶かし、150μ1の3M 酢酸ナトリウム溶液(p H4.8)を加え、さらに1.5mlのフェノール/ク ロロホルム溶液を加えて転倒混和し、12,000rp m、10分間の遠心分離を行った。上清に2倍容のエタ ノールを加え、-80℃で20分間静置した後、4℃で 12,000грm、10分間の遠心分離を行い得られ た沈殿に70% エタノールを加えて、再度、遠心分離 20 Notl-(dT) 18:1μ1(50pmol) を行った。沈殿を1.5m1の水に溶かし、150μ1 の3M 酢酸ナトリウム溶液(pH4.8)を加え、さ らに1.5mlのフェノール/クロロホルム溶液を加え て転倒混和し、12,000 rpm、10分間の遠心分 離を行った。上清に2倍容のエタノールを加え、-80 *Cで20分間静置した後、4℃で12,000rpm、 10分間の遠心分離を行い得られた沈殿に70% エタ ノールを加えて、再度、遠心分離を行った。真空ポンプ でドライアップした後、200μ1の水に溶解し、to tal RNAの画分とした。

【0080】(2) mRNAの単離

上述の方法で得たtotal RNA(2mg)に65 ℃、5分間の熱処理を行った後、等量の2倍濃度A液 (10 mM Tris-塩酸緩衝液(pH7.5)、 1mM EDTA-Na2, 0. 1% SDS, 0. 5 M NaCl) と混合した。O. lgのoligo (d T) - Cellulose Type 7 (ファルマシ ア)を2mlのB液(10mM Tris-塩酸緩衝液 (pH7. 5), 1mM EDTA-Na2, 0. 1% SDS、0.1M NaCl)中で膨潤させ、その 懸濁液を先端にガラスウールをつめたブルーチップに注 ぎ、2.5 m1の0.1N NaOHで洗浄した後、 5mlのA液を流して平衡化した。このカラムにtot al RNAをアプライし、3mlのA液、4mlのB 液を流した後に、mRNAを3mlのC液(10mM Tris-塩酸緩衝液 (pH7.5)、1mM EDT A-Na2、0.05% SDS)で溶出した。溶出液 をエタノール沈殿によって濃縮し、ドライアップした後 水に溶解し、-80℃で保存した。

【0081】(3) 1本鎖cDNAの合成

190ngのmRNAを65℃、10分間の熱処理を行 った後、ただちに氷上で3分間急冷した。このサンブル をテンプレートにして、First-Strand c DNA Synthesis Kit (ファルマシア) を用いて1本鎖cDNAを合成した。合成したcDNA

は-20℃で保存した。 【0082】実施例5

RT-PCR法によるN-メチルトランスフェラーゼ遺 伝子のクローニング先に述べた方法で調製した 1 本鎖 c DNAをテンプレートにした以下の反応液を調製した。 この反応液をPeltier Thermal cyc ler PTC-200 (フナコシ) を用いて、95℃ /1 分間の反応後、95℃/1 分間、45℃/1 分間、 72℃/2分間を30サイクル反応させる条件でPCR を行い、反応生成物を得た。

テンプレートcDNA: 3 μ1

 $10 \times \text{buffer} : 5 \mu 1$

2. 5 mM NTP: 8 μ1

 $NMT-1:1\mu (50pmol)$

 $H_2O: 31\mu1$

ExTaq (TAKARA) : $1 \mu 1$

実施例6

プラスミドベクターへのサブクローニング

0.8% アガロースゲルを用いてTAE中で実施例5 で得た反応生成物の電気泳動を行い、得られた目的生成 物のパンドを切り取り、GENE CLEAN (フナコ シ)を用いてゲルからDNAを回収した。回収したDN AをpT7blueベクター (Novagen) にライ 30 ゲーションした後、大腸菌 DH5 α にトランスフォーメ ーションした。X-galを用いてカラーセレクション を行った後に、アンピシリンを含むLB培地で液体培養 を行い、アルカリーSDS法によりプラスミドを抽出、 単離した。インサートの有無はアガロース電気泳動によ って確認した。こうして、N-メチルトランスフェラー ゼ遺伝子を含むDNA断片を、プラスミド中に単離し

【0083】実施例7

塩基配列の決定

実施例6において単離したプラスミドを用いて下記の反 応液中でプライマーエクステンションを行った。反応条 件は96℃/1分間反応させた後、96℃/0.2分 間、50℃/0.1分間、60℃/4分間を25サイク ル行った。反応液に対してエタノール沈殿を行い、得ら れたDNA をTemplate suppressi on reagentに溶解し、ABI-310ジェネ ティックアナライザーを用いて分析した。目的DNAの 中央部分の配列を決定するためには、DNAをStyI で処理して得られたDNAフラグメントをpUC19に 50 サブクローニングしたプラスミドを用いた。配列番号:

21

6及7にそれらのプライマー配列を示す。

【0084】プライマーエクステンション反応液の組成 プラスミドDNA (20ng): 2μ1

Premix: 4μ1 Primer: 1μ1

 $H_2O: 3 \mu 1$

実施例8

5'RACE法によるN-メチルトランスフェラーゼmRNAの5'上流域の単離

5'上流域の単離には、5'-Full RACE C 10 ore Set (TAKARA) を用いた。配列番号: 8~17に使用したプライマーの配列を示す。

【0085】実施例4に記した方法で合成した1ststrand cDNAについて、hybrid RNAの分解、ライゲーション反応による1本鎖cDNAの環化の後に、配列番号:8~12、または配列番号:13~17のプライマーを用いて、常法に基づいてPCR反応を行い、反応生成物を得た。アクリルアミド電気泳助により反応生成物のバンドを分離し、ゲルからDNAを回収し、pT7blueベクターにサブクローニング 20した。その後、実施例6と7と同様の方法でインサートされたDNAの塩基配列を決定した。

【0086】実施例9

N-メチルトランスフェラーゼの大腸菌での発現 単離したN-メチルトランスフェラーゼ遺伝子を発現ベクターpET23d(Novagen)に組み込み直す ために以下の操作を行なった。

【0087】実施例6で得られた単離N-メチルトランスフェラーゼ遺伝子DNAが挿入されているpT7blueベクターをテンプレートとして、配列番号:18及30び19に記載のプライマーを用いて以下の条件でPCRを行い反応生成物を得た。則ち、反応条件は、95℃/1.5分間の後、95℃/1分間、52℃/1分間、72℃/1分間を30サイクル行った。

【0088】 これとは別に単離Nーメチルトランスフェラーゼ遺伝子DNA断片をNcolとEcoRIで処理して得られた断片をpET23dベクターに挿入した。次に、このpET23dベクターのNcolサイトに、上記PCR産物をさらに挿入しNーメチルトランスフェラーゼ発現プラスミドを構築した。このプラスミドを大り場面BL21(DE3)にトランスフォーメーションした。得られた大腸菌を37℃で2時間培養した後に、IPTGを最終濃度0.3mMになるように加え、30℃でさらに3時間培養を行った。培養終了後集菌し、3m1の培養液の菌体に対し0.2m1の10mM Trisー塩酸緩衝液(pH7.5)、0.1M NaCl、1mM EDTA-Na2中で1分間断続的に超音波破砕を行った。これを14,000rpm、10分間の遠心分離を行い、得られた上清を酵素液とした。

【0089】とこで得られたN-メチルトランスフェラ 50 頂ないし幼葉からカルスを誘導した。得られたカルスに

22

ーゼ遺伝子を含むDNA断片のヌクレオチド配列は実施例7及び8の配列決定から、配列番号:2の配列を有するものであり、対応するRNAヌクレオチド配列は配列番号:3に示される。また、対応するN-メチルトランスフェラーゼのアミノ酸配列は配列番号:1に示される。

【0090】N-メチルトランスフェラーゼ活性測定のための反応液は、100mM Tris-塩酸緩衝液(pH8.5)、0.2mM MgCl₂、0.2mM パラキサンチン、4μM[メチル-¹¹C]S-アデノシルメチオニン(0.9kBq)に酵素液10μ1を加えたものとし、反応液の体積は100μ1とした。27℃で10分間の反応を行い、得られた¹¹C-カフェインを1m1のクロロホルムを加えて抽出し、クロロホルム層の放射活性を測定した。対照としては、反応液にパラキサンチンの代わりにキサントシンを加えたものまたは、反応液からパラキサンチンを除いたものを用いた。活性測定の結果、基質としてパラキサンチンを加えたときのみ1.56pmolのカフェインが生成したことが判明した。

【0091】実施例10

(アンチセンス法によるカフェインの合成の抑制)アンチセンスN-メチルトランスフェラーゼ遺伝子を有する 組換えベクターを以下の方法により構築した。

【0092】実施例9で用いた単離N-メチルトランスフェラーゼ遺伝子の全長を鋳型とし、配列番号20及び21に記載の配列を有するプライマーを用いてPCRにて増幅し、得られたDNA断片の末端をBKLキット(TAKARA社製)で平滑末端化して平滑末端化PCR増幅断片を得た。

【0093】また、ハイグロマイシン耐性遺伝子を連結したpBIベクター(clontech社製)を制限酵素XbaIとSacIで切断して β -グルクロニダーゼ遺伝子を除去し、得られら線状ベクターの末端を平滑末端とした。

【0094】この平滑末端化線状ベクターを上記平滑末端化PCR増幅断片とライゲーションキット(TAKARA社製)を用いて結合させ、得られらた反応生成物からpBI中のCaMV35Sプロモーターの下流に該遺伝子が逆方向で機能し得る位置に挿入されている所望のNーメチルトランスフェラーゼ遺伝子を有するベクターをシーケンシングにより選択した。このようにして、アンチセンスNーメチルトランスフェラーゼ遺伝子が挿入された所望の組換えベクターを得た。そしてこれを以下の形質転換に用いた。

【0095】コーヒーの組織培養によるカフェイン生合成の従来法については、これまでにもPlanta, 108, 339 (1972), Plant Cell Reports, 2, 109 (1983)などの多くの報告がある。これらの従来法に従ってコーヒーの茎頂ないし効素からカルスを懸導した。得られたカルスに

24

パーティクルガン法で上記で構築された組換えベクターを導入した。あるいは、該カルスのプロトプラストを調製して、このプロトプラストにエレクトロボレーション法により組換えベクターを導入した。導入後、マーカー耐性を示す細胞を選抜した。選択された細胞は明条件下で培養し、形質転換細胞に対して実施例9に記載の方法により酵素活性を測定した。その結果、アンチセンストーメチルトランスフェラーゼDANを導入した細胞におけるカフェインの生産は、アンチセンスNーメチルトランスフェラーゼDNAを導入していない通常細胞と比較 10して有意に減少していることが判明した。

【0096】さらに、形質転換したコーヒー培養細胞を再分化させ、幼植物体を得た。再分化の方法はZ.Pflanzenphysiol. Bd., 81, 395 (1977)、Plant Cell, Tissue andOrgan Culture, 8, 243 (1987)を含む文献に記載の従来法に従って行った。幼植物体の葉を用いて実施例9に記載の方法により酵素活性を測定した。その結果、アンチセンスNーメチルトランスフェラーゼDNAを導入*

* した植物体のカフェイン生産は、アンチセンスN-メチルトランスフェラーゼDNAを導入していない植物体と 有意に減少していることが判明した。

[0097]

【発明の効果】本発明によれば、工業用、食品用または 医療用酵素として利用できるN-メチルトランスフェラ ーゼを効率よく生産する事が可能になる。

【0098】本発明によれば、カフェイン産生植物、植物組織または植物細胞のカフェイン生合成代謝を改変してカフェイン代謝系の化合物を効率よく生産する事が可能になる。

【0099】本発明によれば、カフェイン産生植物、植物組織または植物細胞のカフェイン生合成代謝を改変してカフェイン代謝系の化合物群の生成比を改変することが可能になる。

[0100]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> MITSUI CHEMICALS, INC.

<120>Gene Encoding Caffeine Synthesis System Associated Enzyme and Use t

hereof

<150>JP 146358/1999

<151>1999-05-26

<160> 20

<210> 1

<211> 356

<212> PRT

<213> Camellia sinensis

<400> 1

Phe Met Asn Arg Gly Glu Gly Glu Ser Ser Tyr Ala Gln Asn Ser Ser

5 10 1

Phe Thr Gln Gln Val Ala Ser Met Ala Gln Pro Ala Leu Glu Asn Ala 20 25 30

Val Glu Thr Leu Phe Ser Arg Asp Phe His Leu Gln Ala Leu Asn Ala

Ala Asp Leu Gly Cys Ala Ala Gly Pro Asn Thr Phe Ala Val Ile Ser

Thr Ile Lys Arq Met Met Glu Lys Lys Cys Arq Glu Leu Asn Cys Gln 65 70 75 80

Thr Leu Glu Leu Gln Val Tyr Leu Asn Asp Leu Phe Gly Asn Asp Phe
85 90 95

Asn Thr Leu Phe Lys Gly Leu Ser Ser Glu Val Ile Gly Asn Lys Cys 100 105 110

Glu Glu Val Pro Cys Tyr Val Met Gly Val Pro Gly Ser Phe His Gly
115 120 125

Arg Leu Phe Pro Arg Asn Ser Leu His Leu Val His Ser Ser Tyr Ser 130 135 140

Val His Trp Leu Thr Gln Ala Pro Lys Gly Leu Thr Ser Arg Glu Gly 145 150 155 160

```
Leu Ala Leu Asn Lys Gly Lys Ile Tyr Ile Ser Lys Thr Ser Pro Pro
                165
                                    170
Val Val Arg Glu Ala Tyr Leu Ser Gln Phe His Glu Asp Phe Thr Met
                                185
                                                    190
Phe Leu Asn Ala Arg Ser Gln Glu Val Val Pro Asn Gly Cys Met Val
                            200
Leu Ile Leu Arg Gly Arg Gln Cys Ser Asp Pro Ser Asp Met Gln Ser
    210
                        215
                                            220
Cys Phe Thr Trp Glu Leu Leu Ala Met Ala Ile Ala Glu Leu Val Ser
                    230
                                        235
Gln Gly Leu Ile Asp Glu Asp Lys Leu Asp Thr Phe Asn Ile Pro Ser
                                    250
                245
Tyr Phe Ala Ser Leu Glu Glu Val Lys Asp Ile Val Glu Arg Asp Gly
            260
                                265
Ser Phe Thr Ile Asp His Ile Glu Gly Phe Asp Leu Asp Ser Val Glu
        275
                            280
                                                285
Met Gln Glu Asn Asp Lys Trp Val Arg Gly Glu Lys Phe Thr Lys Val
                        295
                                            300
Val Arg Ala Phe Thr Glu Pro Ile Ile Ser Asn Gln Phe Gly Pro Glu
                                        315
                    310
Ile Met Asp Lys Leu Tyr Asp Lys Phe Thr His Ile Val Val Ser Asp
                325
                                    330
Leu Glu Ala Lys Leu Pro Lys Thr Thr Ser Ile Ile Leu Val Leu Ser
            340
                                345
                                                    350
Lys Ile Asp Gly
        355
<210> 2
<211> 1427
<212> DNA
<213> Camellia sinensis
<400> 2
tgatatcact gctgtggcag ctggcctctt tgctataaaa attacttttc tgacgaggca 60
tggagctagc tactgcgggg aaggtgaacg aagtgttgtt catgaacagg ggggaaggag 120
```

aaaqtaqtta tqcacaaaac tcttctttca cqcaacaaqt qqcctcaatq qcacaqccaq 180 cgctagaaaa tgcaqttgaa actctcttct ccagagattt ccaccttcaa qctcttaacq 240 cagoggactt gggttgtgca gcgggtccaa acacattcgc agtgatttct acgatcaaga 300 qaatqatqqa aaagaaatqc aqqqaattqa attqccaaac actqqaactt caqqtttact 360 tgaatgatet tittggaaat gatiteaata eeeteticaa aggeetgieg tetgaggita 420 ttqqtaacaa atqtqaqqaa qttccqtqtt atqtqatqqq aqtaccqqqq tctttccatq 480 gccggctttt tcctcgtaac agcttacatt tagttcattc ctcttacagt gttcattggc 540 ttactcaggc accaaaagga ctcacaagca gagaaggctt ggcattaaac aaggggaaga 600 tttacatatc aaagacaagc cctcctgttg taagagaagc ctacttatct caatttcatq 660 aagatttcac aatgtttctc aatgctagat cccaagaggt ggttccaaat ggttgtatgg 720 tgttgatact tcgtggtagg caatgttctg atccttcaga catgcagagc tgctttactt 780 qqqaactatt agctatqqcc attqctqaat tqqtttcaca qqqattqata gatqaagata 840 aattaqacac cttcaatata cccaqctatt ttqcatcact tqaqqaaqtq aaaqatataq 900 tqqaqaqqqa cqqatcattc acaattqatc atataqaqqq qtttqatctt qataqcqtaq 960 aaatqcaqqa gaatqataaa tqqqttaqaq qqqaaaaqtt taccaaqqtt gtcaqqqcct 1020 tcacagagcc tataatttca aaccagtttg gacctgaaat catggacaaa ctatatgaca 1080 aattcactca cattgtagtt tcagatttgg aagcaaagct accgaagacc acaagtatca 1140 27

28

```
tcctagtgct ttccaagatt gatggatagt tttttagtgt tgtgaaataa actgttgtcc 1200
ctatcacata tatgccacta gagggttgtg ccaatgtatt gcacaagaag atttgagagg 1260
ogtcaaatat agaaagcatt ttgctcttgt gtggagagag aatgttttct tgatttaaat 1320
ctgtgatacc caaatcgtaa tgttgggaag aaatgagaag ttgaacatga aattttaaaa 1380
aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaatt cctgcggccg cgaattc
                                                                  1427
<210> 3
<21.1> 1427
<212> RNA
<213> Camellia sinensis
<400> 3
ugauaucacu gcugugqcag cuggccucuu ugcuauaaaa auuacuuuuc ugacgaggca 60
uqqaqcuaqc uacuqcqqqq aaqquqaacq aaququuquu cauqaacaqq qqqqaaqqaq 120
aaaquaquua uqcacaaaac ucuucuuuca cqcaacaaqu qqccucaauq qcacaqccaq 180
cqcuagaaaa ugcaguugaa acucucuucu ccagagauuu ccaccuucaa qcucuuaacq 240
caqcqqacuu gqquuquqca qcqqquccaa acacauucqc aquqauuucu acgaucaaqa 300
qaauqauqqa aaaqaaauqc aqqqaauuqa auuqccaaac acuqqaacuu caqquuuacu 360
uqaauqaucu uuuuqqaaau qauuucaaua cccucuucaa aqqccuqucq ucuqaqquua 420
uugguaacaa augugaggaa guuccguguu augugauggg aguaccgggg ucuuuccaug 480
geeggeuuuu ueeueguaac ageuuacauu uaguucauue eueuuacagu guucauugge 540
uuacucaggc accaaaagga cucacaagca gagaaggcuu ggcauuaaac aaggggaaga 600
uuuacauauc aaagacaagc ccuccuguug uaagagaagc cuacuuaucu caauuucaug 660
aagauuucac aauguuucuc aaugcuagau cccaagaggu gguuccaaau gguuguaugg 720
uguugauacu ucguqguagg caauguucug auccuucaga caugcagagc uqcuuuacuu 780
qqqaacuauu aqcuauqqcc auuqcuqaau uqquuucaca qqqauuqaua qauqaaqaua 840
aauuagacac cuucaauaua cccagcuauu uuqcaucacu uqaqqaagug aaagauauag 900
uggaqaggga cggaucauuc acaauugauc auauagaggg guuugaucuu gauagcguag 960
aaauqcagga gaaugauaaa uggguuagag gggaaaaguu uaccaagguu gucagggccu 1020
ucacagagee uauaauuuca aaccaguuug gaccugaaau cauggacaaa cuauaugaca 1080
aauucacuca cauuquaguu ucagauuugg aagcaaagcu accgaagacc acaaguauca 1140
uccuaqugcu uuccaaqauu qauqqauaqu uuuuuaqugu uquqaaauaa acuquuqucc 1200
cuaucacaua uaugccacua gaggguugug ccaauguauu gcacaagaag auuugagagg 1260
ggucaaauau agaaagcauu uugcucuugu guqgagagag aauguuuucu ugauuuaaau 1320
cuquqauacc caaaucguaa uquuqqqaaq aaauqaqaaq uuqaacauqa aauuuuaaaa 1380
aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaauu ccuqcqqccq cqaauuc
                                                                  1427
<210> 4
<211> 20
<212> PRT
<213> Camellia sinensis
<400> 4
Phe Met Asn Arg Gly Glu Xaa Glu Ser Ser Tyr Ala Gln Asn Ser Gln
                                    10
                                                        15
Phe Thr Gln Val
            20
<210> 5
<211> 19
<212> DNA
<400> 5
ttYatgaaYM gIggIgaRg 19
<210> 6
```

30

```
29
<211> 19
<212> DNA
<400> 6
caaaagggtc agtgctgca 19
<210> 7
<211> 17
<212> DNA
<400> 7
atgaccatga ttacgcc 17
<210> 8
<211> 20
<212> DNA
<400> 8
gccggtacct ttctggggcc 20
<210> 9
<211> 22
<212> DNA
<400> 9
ccgctgcgtt aagagcttga ag 22
<210> 10
<211> 21
<212> DNA
<400> 10
gccaaacact ggaacttcag g 21
<210> 11
<21.1> 23
<212> DNA
<400> 11
ccattgaggc cacttgttgc gtg 23
<210> 12
<211> 22
<212> DNA
<400> 12
ggcctgtcgt ctgaggttat tg 22
<210> 13
<211> 22
<212> DNA
<400> 13
cagcaatqqc cataqctaat aq 22
<210> 14
<211> 22
<212> DNA
<400> 14
ccgctgcgtt aagagcttga ag 22
<210> 15
<21.1> 21
<212> DNA
```

<400> 15

<210> 16

gccaaacact ggaacttcag g 21

```
特開2001-37490
                              (17)
      31
                                                             32
<211> 23
<212> DNA
<400> 16
ccattgaggc cacttgttgc gtg 23
<210> 17
<211> 22
<212> DNA
<400> 17
ggcctgtcgt ctgaggttat tg 22
<210> 18
<211> 17
<212> DNA
<400> 18
gccatggttt acgcgca 17
<210> 19
<211> 20
<212> DNA
<400> 19
cggccatgga aagaccccgg 20
<210> 20
<211> 21
<212> DNA
<400> 20
tgatatcact gctgtggcag c 21
<210> 21
<211> 21
<212> DNA
<400> 21
aaaatttcat gttcaacttc t 21
```

フロントページの続き

(51)Int.Cl.'		識別記号	FI		テーマコード(参考)
C 1 2 N	5/10		C 1 2 N	9/10	
	9/10		C 1 2 P	17/18	В
C 1 2 P	17/18			23/00	
	23/00		C 1 2 N	5/00	Α
//(C 1 2 N	1/21				С
C 1 2 R	1:19)				
(C 1 2 N	5/10				
C 1 2 R	1:91)				